PCT/EP2004/011645

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

PRIORITY

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 28 DEC 2004 WirO PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 48 022.6

Anmeldetag:

15. Oktober 2003

Anmelder/Inhaber:

IMTM GmbH, 39120 Magdeburg/DE; KeyNeurotek AG, 39120 Magdeburg/DE.

Bezeichnung:

Neue Dipeptidylpeptidase IV-Inhibitoren zur funktionellen Beeinflussung unterschiedlicher Zellen und zur Behandlung immunologischer, entzündlicher, neuro-

naler und anderer Erkrankungen

IPC:

C 07 D 223/00

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

> München, den 7. Dezember 2004 Deutsches Patent- und Markenamt Der Präsident

Im Auftrag

Neue Dipeptidylpeptidase IV-Inhibitoren zur funktionellen Beeinflussung unterschiedlicher Zellen und zur Behandlung immunologischer, entzündlicher, neuronaler und anderer Erkrankungen

Die Dipeptidylpeptidase IV (DPIV, CD26, EC 3.4.14.5) ist eine ubiquitär auftretende Serin-Protease, die die Hydrolyse von Peptiden spezifisch hinter Prolin oder Alanin in der zweiten Position des N-Terminus katalysiert. Zur Gen-Familie der DPIV mit enzymatischer Aktivität gehören u. a. DP 8, DP 9 und FAP/Seprase (T. Chen et al.: Adv. Exp. Med. Biol. 524, 79, 2003). Eine ähnliche Substratspezifität wie DPIV weist Attractin (mahagony protein) auf (J. S. Duke-Cohan et al.: J. Immunol. 156, 1714, 1996). Das Enzym wird ebenfalls durch DPIV-Inhibitoren gehemmt.

Für die Dipeptidylpeptidase IV, Attractin und FAP wurden wichtige biologische Funktionen in unterschiedlichen Zellsystemen nachgewiesen. Dies gilt u. a. für das Immunsystem (T. Kähne et al.: Intern. J. Mol. Med. 4, 3, 1999; I. De Meester et al.: Advanc. Exp. Med. Biol. 524, 3, 2002; Internationale Patentanmeldung WO 01/89569 D1; Internationale Patentanmeldung WO 02/053170 A3; Internationale Patentanmeldung PCT/EP 03/07199), das neuronale System (Internationale Patentanmeldung WO 02/053169 A2 und Deutsche Patentanmeldung 103 37 074.9), die Fibroblasten (Deutsche Patentanmeldung 103 30 842.3), die Keratinozyten (Internationale Patentanmeldung WO 02/053170 A3), die Talgdrüsenzellen/Sebozyten (Inernationale Patentanmeldung PCT/EP 03/02356) und verschiedene Tumore.

Die Fähigkeit der DPIV, die inkretorischen Hormone GIP und GLP spezifisch zu inaktivieren, hat zur Entwicklung eines neuen therapeutischen Konzepts zur Behandlung von Glukose-Stoffwechselstörungen geführt (D. M. Evans: Drugs 5, 577, 2002).

Für die Dipeptidylpeptidase IV und die anderen Peptidasen sind unterschiedliche Inhibitoren bekannt (Review in D. M. Evans: Drugs 5, 577,2002).

Die isolierte Hemmung der Dipeptidylpeptidase IV und analoger Peptidasen, insbesondere aber die kombinierte Hemmung der Dipeptidylpeptidase IV und der Alanyl-Aminopeptidasen (EC 3.4.11.2 und EC 3.4.11.14) führt an Immunzellen zur starken Hemmung der DNA-Synthese und damit der Zellvermehrung sowie zur Veränderung der Zytokinproduktion, insdes immunregulatorisch wirkenden TGF-ß1 (Internationale Pabesondere zur Induktion tentanmeldung WO 01/89569 D1, Internationale Patentanmeldung WO 02/053170 A3). An regulatorischen T-Zellen bewirken Alanyl-Aminopeptidase-Inhibitoren eine starke Induktion von TGF-\$1 (Internationale Patentanmeldung PCT/EP 03/07199). Im neuronalen System wurde durch Hemmung der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme, insbesondere aber durch kombinierte Hemmung der DPIV oder analoger Enzyme und der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme eine Verminderung bzw. Verzögerung akuter und chronische zerebraler Schädigungsprozesse nachgewiesen (Internationale Patentanmeldung WO 02/ 053169 A3 und Deutsche Patentanmeldung 103 37 074.9). Auch an Fibroblasten (Deutsche Patentanmeldung 103 30 842.3), Keratinozyten (Interationale Patentanmeldung WO 02/ 053170 A3) und Sebozyten (Internationale Patentanmeldung PCT/EP 03/02356) wurde gezeigt, dass die Inhibition der Dipeptidylpeptidase IV, insbesondere aber die kombinierte Hemmung der beiden Enzyme Dipeptidylpeptidse IV und Alnyl-Aminopeptidase, eine starke Hemmung des Wachstums und eine Veränderung der Zytokinproduktion bewirkt.

Damit ergibt sich der überraschende Sachverhalt, dass die Dipeptidylpeptidase IV sowie analog wirkende Enzyme fundamentale zentrale biologische Funktionen in unterschiedlicher Organen und Zellsystemen erfüllen und eine Hemmung dieser Peptidase, insbesondere aber eine kombinierte Hemmung dieses Enzyms zusammen mit den Alanyl-Aminopeptidasen ein neuartiges wirkungsvolles therapeutisches Prinzip für die Behandlung unterschiedlichster, überwiegend chronischer Erkrankungen darstellt.

An akzeptierten Tiermodellen konnten die Anmelder inzwischen zeigen, dass insbesondere die kombinierte Gabe von Inhibitoren der beiden Peptidasen in der Tat auch in vivo eine Hemmung des Wachstums verschiedener Zellsysteme und eine Unterdrückung einer überschießenden Immunantwort, chronisch-entzündlicher Vorgänge sowie zerebraler Schädigungen bewirkt (Internationale Patentanmeldung WO 01/89569 D1).

Die bisherigen Ergebnisse wurden überwiegend mit Hilfe bekannter, in der Literatur beschriebener und z.T. kommerziell zugänglicher Inhibitoren der Dipeptidylpeptidase IV allein und in Kombination mit bekannten und z. T. kommerziell zugänglichen Inhibitoren der Alanyl.Aminopeptidase erhalten.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war, weitere wirksame Inhibitoren der Dipeptidylpeptidase IV und analoger Enzyme aufzufinden. Insbesondere sollten niedermolekulare, einfach zugängliche Verbindungen gefunden werden, die eine effektive, d. h. wirksame Inhibition der Dipeptidylpeptidase IV und analoger Enzyme zulassen.

Im Rahmen eines high throughput screenings von Substanzbanken wurden nun überraschend neuartige, überwiegend nicht-peptidische, niedermolekulare Inhibitoren für die Gruppe der Dipeptidylpeptidase IV und analoger Enzyme gefunden.

Die Erfindung betrifft neue Substanzen, die Gly-Pro-p-Nitroanilid spaltende Peptidasen spezifisch inhibieren.

Die Erfindung betrifft darüber hinaus neue Stoffe, die als solche oder als Ausgangsstoffe für weitere Substanzen und in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidase oder analoger Enzyme zur Prophylaxe und Therapie von Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen, Sepsis), anderen chronisch-entzündlichen Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u.a Akne und Schuppenflechte) und Tumorerkrankungen genutzt werden können.

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 nach den Patentansprüchen 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25 und 27 sowie Tautomere und Stereoisomere der genannten Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 und pharmazeutisch annehmbare Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

In besonderen Ausführungsformen betrifft die Erfindung spezielle, unter die obigen allgemeinen Formeln D1 bis D14 fallende, bevorzugte Verbindungen der besonderen Formeln D1.001 bis D14.007, die beispielhaft, jedoch nicht beschränkend in den Patentansprüchen 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26 und 28 in Form von Tabellen aufgelistet sind, sowie Tautomere und Stereoisomere der genannten Verbindungen der allgemeinen Formeln D1.001 bis D14.007 und pharmazeutisch annehmbare Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

Die Erfindung betrifft weiter pharmazeutische Zusammensetzungen, die mindestens ein Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 umfassen, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.

Die Erfindung betrifft weiter kosmetische Zusammensetzungen, die mindestens eine Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 umfassen, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur Hemmung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopetidasen oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder gegebenenfalls auch kosmetischen Zusammensetzungen zur Prophylaxe und Therapie einer ganzen Anzahl von Erkrankungen, die in den Ansprüchen 33 bis 45 beispielhaft beansprucht sind. In besonderen Ausführungsformen, jedoch nicht beschränkend, können erfindungsgemäß die Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14, insbesondere die in den Tabellen 1 bis 14 aufgeführten, besonders bevorzugten Einzelverbindungen D1.001 bis D14.007, als solche oder als Ausgangsstoffe für weitere Substanzen und in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopetidasen und analoger Enzyme zur Therapie von Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen), von anderen chronisch-entzündlichen Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u. a. Akne und Schuppenflechte), Tumorerkrankungen und speziellen Virusinfektionen (u. a. SARS) genutzt werden.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Hemmung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme, und zwar allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung mindestens einer Verbindung einer der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der vorgenannten pharmazeutischen oder gegebenenfalls auch kosmetischen Zusammensetzungen zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie einer ganzen Anzahl von Erkrankungen, die in den Ansprüchen 48 bis 60 beispielhaft beansprucht sind. In besonderen Ausführungsformen, jedoch nicht be-

schränkend, können erfindungsgemäß die Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14, insbesondere die in den Tabellen 1 bis 14 aufgeführten, besonders bevorzugten Einzelverbindungen D1.001 bis D14.007, als solche oder als Ausgangsstoffe für weitere Substanzen und in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen und analoger Enzyme zur Herstellung eines Arzneimittels zur Therapie von Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen), von anderen chronisch-entzündlichen Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u. a. Akne und Schuppenflechte), Tumorerkrankungen und speziellen Virusinfektionen (u. a. SARS) genutzt werden.

Die Erfindung betrifft weiter ein Verfahren zur Hemmung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidase und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der obigen pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.

Die Erfindung betrifft weiter ein Verfahren zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der obigen pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.

Die Erfindung betrifft weiter ein Verfahren zur Prophylaxe und/oder Therapie einer der in den Ansprüchen 63 bis 76 beanspruchten Erkrankungen bzw. Zuständen unter Hemmung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidase und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formeln D1 bis D14 oder mindestens einer der obigen pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

Der Begriff "analoge Enzyme", wie er in der vorliegenden Beschreibung und in den Patentansprüchen verwendet wird, bezieht sich auf Enzyme, die eine der Dipeptidylpeptidase IV analoge Enzymaktivität aufweisen, wie dies beispielsweise für die DP8, DP9, für FAP/Seprase oder das Attractin gilt. Der Begriff ist in diesem Sinne auch in der oben zitierten Druckschrift "A. J. Barrett et al.: Handbook of Proteolytic Enzymes, Academic Press 1998" erläutert.

In den allgemeinen Formeln D1 bis D14, wie sie sich aus den Ansprüchen 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25 und 27 in allgemeiner Form ergeben, stehen die Reste Rn, also die Reste R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9 und R10, jeweils unabhängig voneinander für einen Rest, der gewählt ist aus der aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂- Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino.

Im einzelnen bedeuten die Reste Rn in erfindungsgemäßen Ausführungsformen dann, wenn sie für unsubstituierte geradkettige oder verzweigte Alkyl-Gruppen mit 1 bis 12 C-Atomen stehen, in bevorzugten Ausführungsformen Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, sec-Butyl, tert-Butyl, n-Pentyl, i-Pentyl, sec-Pentyl, tert-Pentyl, n-Hexyl, i-Hexyl, 3-Methylpentyl, 2-Ethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl sowie für die Reste Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl und Dodecyl alle geradkettigen und verzweigten Isomere. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt aus der vorgenannten Gruppe sind Alkyl-Gruppen mit 1 bis 6 C-Atomen; von diesen sind die Reste Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, sec-Butyl und tert-Butyl noch mehr bevorzugt.

In anderen erfindungsgemäßen Ausführungsformen bedeuten die Reste Rn dann, wenn sie für unsubstituierte geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppen mit 2 bis 12 C-Atomen stehen,

in bevorzugten Ausführungsformen Vinyl, Allyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, sowie für die Reste Pentenyl, Hexenyl, Heptenyl, Octenyl, Nonenyl, Decenyl, Undecenyl und Dodecenyl alle geradkettigen und verzweigten und hinsichtlich der Stellung der C=C-Doppelbindung denkbaren Reste. In weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsformen können die Reste Rn auch für geradkettige und verzweigte Alkenylgruppen mit mehreren Doppelbindungen stehen. Bevorzugte Reste aus dieser Gruppe stellen die Butadienyl-Gruppe und die Isoprenyl-Gruppe dar. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt aus der vorgenannten Gruppe sind Alkenyl-Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen; von diesen sind die Reste Vinyl, Allyl, 1-Butenyl und 2-Butenyl noch mehr bevorzugt.

In anderen erfindungsgemäßen Ausführungsformen bedeuten die Reste Rn dann, wenn sie für unsubstituierte geradkettige oder verzweigte Alkinylgruppen mit 2 bis 12 C-Atomen stehen, in bevorzugten Ausführungsformen Ethinyl, Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, sowie für die Reste Pentinyl, Hexinyl, Heptinyl, Octinyl, Noninyl, Decinyl, Undecinyl und Dodecinyl alle geradkettigen und verzweigten und hinsichtlich der Stellung der C≡C-Dreifachbindung denkbaren Reste. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt aus der vorgenannten Gruppe sind Alkinyl-Gruppen mit 2 bis 6 C-Atomen; von diesen sind die Reste Ethinyl, Propinyl, 1-Butinyl und 2-Butinyl noch mehr bevorzugt.

Sowohl geradkettige als auch verzweigte Alkyl-, Alkenyl- oder Alkinyl-Reste können erfindungsgemäß in einer weiteren Ausführungsform substituiert sein. Die Substituenten könner an beliebigen Positionen des aus Kohlenstoffatomen gebildeten Grundgerüsts stehen und können gewählt sein aus der Gruppe, die besteht aus Halogenatomen wie Fluor, Chlor, Brom und Iod, Alkylgruppen mit 1 bis 6 C-Atomen, Alkoxygruppen mit 1 bis 6 C-Atomen im Alkylrest und unsubstituierten oder mit einem oder zwei Alkylresten mit jeweils unabhängig voneinander 1 bis 6 C-Atomen substituierten Aminogruppen.

In weiteren Ausführungsformen der Erfindung bedeuten die Reste Rn in den allgemeinen Formeln D1 bis D14 C₁- bis C₁₂-Alkoxy-Reste oder C₁- bis C₁₂-Alkylthio-Reste. Für die C₁- bis C₁₂-Alkylgruppen dieser Alkoxy- bzw. Alkylthio-Reste gelten die vorstehend genannten Definitionen der geradkettigen und verzweigten Alkyl-Reste ebenfalls. Besonders bevorzugt

sind geradkettige C_1 - bis C_6 -Alkoxy-Reste und geradkettige C_1 - bis C_6 -Alkylthio-Reste, und besonders bevorzugt sind die Reste Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Methylthio, Ethylthio und n-Propylthio.

In weiteren Ausführungsformen der Erfindung können die Reste Rn der allgemeinen Formeln D1 bis D14 auch stehen für unsubstituierte oder substituierte Cycloalkyl-Reste. Diese können erfindungsgemäß bevorzugt drei bis acht Atome im Ring enthalten und können entweder ausschließlich aus Kohlenstoff-Atomen bestehen oder ein oder mehrere Heteroatome enthalten. Besonders bevorzugt unter den rein carbocyclischen Ringen sind die Reste Cyclopentyl, Cyclopentenyl, Cyclopentadienyl, Cyclohexyl, Cyclohexenyl, Cyclohexadienyl, Cycloheptyl, Cycloheptenyl, Cycloheptadienyl und Cycloheptatrienyl; Beispiele für Heteroatome enthaltende Cycloalkyl-Reste sind in weiteren Ausführungsformen der Erfindung die Reste Tetrahydrofuranyl, Pyrrolidinyl, Pyrazolidinyl, Imidazolidinyl, Piperidinyl, Piperazinyl und Morpholinyl. Mögliche Substituenten an diesen carbocyclischen oder heterocyclischen Cycloalkylresten können gewählt sein aus der obigen Gruppe von Substituenten für lineare Alkyl-Gruppen.

In weiteren Ausführungsformen der Erfindung können die Reste Rn an den Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 stehen für unkondensierte oder kondensierte gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltende Aryl-Reste. Die Aryl-Reste können aus einem oder mehreren Ringen, bei mehreren Ringen bevorzugt aus zwei Ringen, bestehen; ein Ring kann weiter bevorzugt fünf, sechs oder sieben Ringglieder aufweisen. Bei aus mehreren aneinander kondensierten Ringen bestehenden Systemen sind Benzokondensierte Ringe besonders bevorzugt, d. h. Ringsysteme, in denen zumindest einer der Ringe ein aromatischer Sechsring ist. Besonders bevorzugt sind die rein aus Kohlenstoff-Atomen bestehenden Aryl-Reste gewählt aus Phenyl, Cyclopentadienyl, Cycloheptatrienyl und Naphthyl; besonders bevorzugte Heteroatome enthaltende Aryl-Reste sind beispielsweise gewählt aus Indolyl, Cumaronyl, Thionaphthenyl, Chinolinyl (Benzopyridyl), Chinazolinyl (Benzopyrimidinyl) und Chinoxylinyl (Benzopyrazinyl).

Sowohl aus einem Ring bestehende als auch aus mehreren Ringen bestehende, sowohl nur Kohlenstoffatome enthaltende wie auch Heteroatome enthaltende Aryl-Reste können erfindungsgemäß in einer weiteren Ausführungsform substituiert sein. Die Substituenten können an beliebigen Positionen des Ringsystems, sowohl an den Kohlenstoffatomen als auch an den Heteroatomen stehen und können beispielsweise gewählt sein aus der Gruppe, die besteht aus Halogenatomen wie Fluor, Chlor, Brom und Iod, Alkylgruppen mit 1 bis 6 C-Atomen, Alkoxygruppen mit 1 bis 6 C-Atomen im Alkylrest und unsubstituierten oder mit einem oder zwei Alkylresten mit jeweils unabhängig voneinander 1 bis 6 C-Atomen substituierten Aminogruppen.

Die Reste Rn (= R1 bis R10) können erfindungsgemäß weiter auch für unsubstituierte Amino Reste (-NH₂) oder unsubstituierte Imino-Reste (-NH-) oder für substituierte Amino-Reste (-NHRm oder -NR1Rm) oder substituierte Imino-Reste (-NRm) stehen. Darin haben die Substituenten Rl und Rm die oben im einzelnen für die Reste Rn definierten Bedeutungen und können gleich und verschieden sein.

Die Reste Rn (= R1 bis R10) können erfindungsgemäß weiter auch für unsubstituierte Carbonyl-Reste (H-(C=O)-) oder unsubstituierte Thiocarbonyl-Reste (H-(C=S)-) oder für substituierte Carbonyl-Reste (Rm-(C=O)-) stehen. Darin haben die Substitutenten Rm substituierter Carbonyl-Reste oder substituierter Thiocarbonyl-Reste die oben im einzelnen für die möglichen Substituenten der Reste Rn definier ten Bedeutungen.

Erfindungsgemäß können die vorgenannten Reste Rn (= R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9 und/oder R10) mit den jeweiligen Grundstrukturen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 über eines ihrer Kohlenstoffatome verbunden sein. Es ist jedoch in einer alternativen Ausführungsform genauso gut möglich, daß die Reste Rn mit den jeweiligen Grundstrukturen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 über das Heteroatom oder eines ihrer Heteroatome verbunden sind.

In mehreren der allgemeinen Formeln D1 bis D14 (beispielsweise in den allgemeinen Formeln D1(b), D2, D7(a) bis (c), D8, D9(a) bis (c), D12, D13 und D14) stehen Y, Y1 und Y2 für Reste, die über eine C=Y-Doppelbindung (bzw. C=Y1-Doppelbindung und/oder C=Y2-Doppelbindung) mit der Grundstruktur der jeweiligen Formel verbunden sind. Die Reste Y stehen in den allgemeinen Formeln, in denen sie vorkommen, jeweils unabhängig voneinander für einen der über eine Doppelbindung an ein Kohlenstoffatom gebundenen Reste O, S oder NRn, beispielsweise NR3 oder NR4 oder NR5, wobei in letzteren die Reste Rn (beispielsweise R3 oder R4 oder R5) die oben für Rn genannten Bedeutungen haben können, einschließlich der Bedeutung Wasserstoff. Besonders bevorzugt steht Y für über eine Doppelbindung an ein C-Atom gebundenes O.

In mehreren der allgemeinen Formeln D1 bis D14 (beispielsweise in den allgemeinen Formeln D3, D5, D6) stehen X, X1, X2 und Z für Reste, die über je eine C-X-Einfachbindung (bzw. C-X1-Einfachbindung oder C-X2-Einfachbindung) oder eine C-Z-Einfachbindung an zwei verschiedene Kohlenstoffatome gebunden sind. Die Reste X und Z stehen in den allgemeinen Formeln, in denen sie vorkommen, jeweils unabhängig voneinander für einen der über je eine Einfachbindung an zwei verschiedene Kohlenstoffatome gebundenen Reste >NH, >NRn (z. B. >NR5 oder >NR10), -O-, -S-, -CH₂-, -CHRn- oder -CRn₂-, worin die Reste Rn die oben angegebene Bedeutung haben, oder stehen für einen der über je eine Einfachbindung an drei verschiedene Kohlenstoffatome gebundenen Reste >N-, >CH- oder >CRn- (z. B. >CR8- oder >CR9-), worin Rn (z. B. R8, R9) die oben angegebenen Bedeutungen haben.

In den Verbindungen der allgemeinen Formel D4 stellen R11 und R12 heterocyclische Systeme mit drei bis acht Ringgliedern dar, die direkt über die Heteroatome, Kohlenstoffatome oder ein Hetero- oder Kohlenstoffatom miteinander verbunden sein können, und die durch R1 und R2 bezeichneten Teilringe können substituiert oder nichtsubstituiert, kondensiert oder nichtkondensiert sein und können null bis drei Doppelbindungen und weitere Heteroatome und Heteroatome enthaltende Gruppen enthalten.

In den Verbindungen der allgemeinen Formel D9 steht Z für P oder S.

In den Verbindungen der allgemeinen Formeln D8, D12 und D13 stehen X und Z unabhängig voneinander für Reste aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Ålkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl und Amino (NH₂, NHR1, NR1R2), worin alle vorgenannten Bedeutungen von X und Z denjenigen für Alkoxy, Alkylthio, Aryl, Cycloalkyl und Amino entsprechen, die oben für die Reste Rn der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im einzelnen definiert wurden.

Die Verbindungen der in den Ansprüchen 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25 und 27 definierten allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und die Verbindungen D1.00. bis D14.007 in den Tabellen 1 bis 14 in den Ansprüchen 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26 und 28 im besonderen können nach an sich aus der Literatur bekannten Verfahren hergestellt werden bzw. sind kommerziell erhältlich.

Beansprucht werden die den allgemeinen Formeln D1 bis D14 entsprechenden Verbindungen im allgemeinen und die in den Tabellen 1 bis 14 genannten speziellen Verbindungen D1.001 bis D14.007 in bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung zur Verwendung in der Medizin. Der Begriff "zur Verwendung in der Medizin" wird hier wie in den Patentansprüchen in seiner breitesten Bedeutung verstanden und bezieht sich auf alle denkbaren Anwendungsgebiete, in denen die durch die vorliegende Erfindung definierten Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14, und in bevorzugten Ausführungsformen die Verbindungen D1.001 bis D14.007, wie sie speziell in den Tabellen 1 bis 14 aufgeführt sind, Wirksamkeit im Zusammenhang mit medizinisch relevanten Zuständen des Säugerkörpers, insbesondere des menschlichen Körpers, entfalten können.

Im Zusammenhang mit solchen medizinisch relevanten Zuständen findet eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 in allgemeinen und eine Verwendung der bevorzugten Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 entweder in Form der Verwendung einer Einzelverbindung oder in Form der Verwendung mehrerer Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 (insbesondere der bevorzugten Verbindun-

gen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14) statt. Ebenfalls im Rahmen der Erfindung liegt eine Verwendung einer oder mehrerer der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14, bevorzugt einer oder mehrerer Verbindungen aus der Gruppe, die gewählt ist aus den Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14, in Kombination mit anderen Wirkstoffen, beispielsweise mit einer oder mehreren Verbindungen, die Wirksamkeit in der Inhibition von Dipeptidylpeptidase IV oder von analogen Enzymen (also Enzymen mit gleicher Substratspezifität) und/oder Wirksamkeit in der Inhibition anderer Enzyme, beispielsweise der Alanyl-Aminopeptidase (APN) oder von analogen Enzymen (also Enzymen mit gleicher Substratspezifität), aufwiesen. Beispiele solcher als Enzyminhibitor wirksamen Verbindungen werden in am gleichen Anmeldetag wie die vorliegende Anmeldung eingereichten parallelen Anmeldungen derselben Anmelder und in den eingangs zitierten Anmeldungen der Anmelder genannt, die durch die Inbezugnahme hinsichtlich ihres Offenbarungsgehalts in die vorliegende Beschreibung übernommen werden.

Spezielle Beispiele von als Inhibitor der Dipeptidylpeptidase IV wirksamen Inhibitoren, wie sie aus dem Stand der Technik bekannt sind und gegebenenfalls zusammen mit den Verbindungen gemäß der vorliegenden Erfindung, insbesondere mit einer oder mehreren der Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14, verwendet werden können, schließen beispielsweise ein: Xaa-Pro-Dipeptide, entsprechende Derivate, vorzugsweise Dipetidphosphonsäurediarylester, Dipeptidboronsäuren (z. B. Pro-boro-Pro) und deren Salze, Xaa-Xaa-(Trp)-Pro-(Xaa)n-Peptide (n = 0 bis 10), entsprechende Derivate und deren Salze bzw. Aminosäure (Xaa)-amide, entsprechende Derivate und deren Salze, wobei Xaa eine α-Aminosäure/Iminosäure bzw. ein α -Aminosäurederivat/Iminosäurederivat, vorzugsweise N^{ϵ} -4-Nitrobenzyl-oxycarbonyl-L-Lysin, L-Prolin, L-Tryptophan, L-Isoleucin, L-Valin ist und als Amidstruktur cyclische Amine, z.B. Pyrrolidin, Piperidin, Thiazolidin und deren Derivate fungieren. Derartige Verbindungen und deren Herstellung wurden in einem früheren Patent beschrieben (K. Neubert et al. DD296075A5). Weiter können als Effektoren für die DP IV zusammen mit den Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 gemäß der vorliegenden Erfindung mit Vorteil Tryptophan-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-3-carbonsäure-(2S,2S´,2S´´)-2-[2´-[2´´-amino-3´´-(indol-3´´´-yl)-1´´-oxoprolyl]-(TSL) und derivate 1',2',3',4'-tetrahydro-6'8'-dihydroxy-7-methoxyisochinol-3-yl-carbonyl-amino]-4-hydromethyl-5-hydropentansäure (TMC-2A) verwendet werden. Ein beispielhafter, mit Vorteil zusammen mit den Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 verwendbarer Inhibitor von DP IV ist Lys[Z(NO₂]-thiazolidid, worin Lys für einen L-Lysin-Rest steht und Z(NO₂) für 4-Nitrobenzyloxycarbonyl steht (vgl. DD-A 296075).

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung betrifft pharmazeutische Zubereitungen, die mindestens eine, gegebenenfalls auch zwei oder sogar noch mehr, Verbindung(en) der allgemeinen Formeln D1 bis D14, besonders bevorzugt ausgewählt aus den Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14, umfassen. Solche pharmazeutischen Zubereitungen umfassen eine oder mehrere der genannten Verbindungen jeweils in einer solchen Menge, wie sie zur Entfaltung einer pharmazeutischen Wirkung erforderlich ist. Solche Mengen kann de Fachmann im einzelnen anhand von wenigen Routinetests leicht und ohne erfinderisches Zutun ermitteln; sie liegen im allgemeinen in Bereichen von 0,01 bis 1000 mg jeder der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14, besonders bevorzugt der Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14, pro Darreichungseinheit, noch weiter bevorzugt in Bereichen von 0,1 bis 100 mg jeder der genannten Verbindungen pro Darreichungseinheit. Auf den jeweiligen einzelnen Säugerorganismus bzw. menschlichen Organismus abgestimmte Mengen kann darüber hinaus der Fachmann leicht ermitteln und gegebenenfalls auch vorsehen, daß eine ausreichende Konzentration der zu verwenden Verbindung(en) durch Darreichung geteilter oder mehrerer Darreichungsformen erreicht wird.

Eine weitere Ausführungsform der Erfindung betrifft kosmetische Zubereitungen, die mindestens eine, gegebenenfalls auch zwei oder sogar noch mehr, Verbindung(en) der allgemeinen Formeln D1 bis D14, besonders bevorzugt ausgewählt aus den Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14, umfassen. Solche kosmetischen Zubereitungen umfassen eine oder mehrere der genannten Verbindungen jeweils in einer solchen Menge, wie sie zur Entfaltung einer gewünschten, beispielsweise kosmetischen Wirkung erforderlich ist. Solche Mengen kann der Fachmann im einzelnen anhand von wenigen Routinetests leicht und ohne erfinderisches Zutun ermitteln; sie liegen im allgemeinen in Bereichen von 0,01 bis 1000 mg jeder der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14, besonders bevorzugt der Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14, pro Darreichungsein-

heit, noch weiter bevorzugt in Bereichen von 0,1 bis 100 mg jeder der genannten Verbindungen pro Darreichungseinheit. Auf den jeweiligen einzelnen Säugerorganismus bzw. menschlichen Organismus abgestimmte Mengen kann darüber hinaus der Fachmann leicht ermitteln und gegebenenfalls auch vorsehen, daß eine ausreichende Konzentration der zu verwendenden Verbindung(en) durch Darreichung geteilter oder mehrerer Darreichungsformen erreicht wird.

Die eine oder mehreren Verbindungen gemäß der vorliegenden Erfindung oder diese enthaltende pharmazeutische oder kosmetische Zubereitungen werden simultan mit bekannten Trägerstoffen und/oder Hilfsstoffen (Adjuvantien) verabreicht. Solche Träger- und Hilfsstoffe sind dem Fachmann als solche und auch hinsichtlich ihrer Funktion und Anwendungsweise bekannt und bedürfen daher an dieser Stelle keiner detaillierten Erläuterung.

Von der Erfindung umfaßt sind auch pharmazeutische Zubereitungen, die umfassen: einen oder mehrere der Inhibitoren der DP IV bzw. der Inhibitoren von Enzymen mit DP IV-analoger Enzymaktivität oder/und der Inhibitoren der APN bzw. der Inhibitoren von Enzymen mit APN-analoger Enzymaktivität gemäß dem Stand der Technik, zusammen mit einer oder mehreren Verbindung(en) der allgemeinen Formeln D1 bis D14, insbesondere bevorzugt zusammen mit einer oder mehreren der Verbindungen, die aus den Verbindungen D1.001 bis D14.007 der Tabellen 1 bis 14 ausgewählt sind, in räumlich getrennter Formulierung in Kombination mit an sich bekannten Träger-, Hilfs- und/oder Zusatzstoffen zur gleichzeitigen oder zeitlich unmittelbar aufeinanderfolgenden Verabreichung mit dem Ziel einer gemeinsamen Wirkung.

Die Verabreichung der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und bevorzugt der Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 bzw. pharmazeutischer oder kosmetischer Zubereitungen, die eine oder mehrere der vorgenannten Verbindungen zusammen mit an sich üblichen Träger-, Hilfs- und/oder Zusatzstoffen umfassen, erfolgt einerseits als topische Applikation in Form von z.B. Cremes, Salben, Pasten, Gelen, Lösungen, Sprays, Liposomen und Nanosomen, Schüttelmixturen, "pegylierten" Formulierungen, degradierbaren (d. h. unter physiologischen Bedingungen abbaubaren) Depot-Ma-

trices, Hydrokolloidverbänden, Pflastern, Mikroschwämmen, Prepolyomeren und ähnlichen neuen Trägersubstraten, Jet-Injektion bzw. anderen dermatologischen Grundlagen/Vehikeln einschließlich instillativer Applikation, und andererseits als systemische Applikation zur oralen, transdermalen, intravenösen, subcutanen, intracutanen, intramuskulären, intrethekalen Anwendung in geeigneten Rezepturen bzw. in geeigneter Galenik.

Erfindungsgemäß werden die Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch pharmazeutische oder kosmetische Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Hemmung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen und Inhibitoren analoger Enzyme verwendet.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch pharmazeutische oder kosmetische Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen und Inhibitoren analoger Enzyme verwendet.

In bevorzugten Ausführungsformen der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen gen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und bevorzugt der Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch eine Verwendung von pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Prophylaxe und Therapie von Erkrankungen wie beispielsweise Multiple Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa, und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Erkrankungen, Asthma bronchiale und anderen allergischen Erkrankungen, Haut- und Schleimhauterkrankungen, beispielsweise Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, benigner fibrosierender und sklerosierender

Hauterkrankungen und maligner fibroblastärer Hyperproliferationszustände, akuten neuronalen Erkrankungen, wie beispielsweise Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen, von chronischen neuronalen Erkrankungen, beispielsweise von Morbus Alzheimer, der Pick'schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Krankheitszuständen und von Amyotropher Lateralsklerose, von Artherosklerose, arterieller Entzündung, Stent-Restenose, von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD), von Tumoren, Metastasierungen, von Prostatakarzinom, von Schwerem Akutem Respiratorischen Syndrom (SARS) und von Sepsis und Sepsis-ähnlichen Zuständen.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch der pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen. Als ein Beispiel einer solchen Anwendung kann die Verwendung einer oder mehrerer der vorgenannten Verbindungen oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen enthält, bei allogenen Nieren- oder Stammzell-Transplantationen genannt werden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und bevorzugt der Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch der pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßungsoder Entzündungsreaktionen an oder durch in einen Organismus implantierte medizinische Gegenstände ("medical devices"). Dies können beispielsweise Stents, Gelenkimplantate (Kniegelenk-Implantate, Hüftgelenk-Implantate), Knochen-Implantate, Herz-Schrittmacher

oder andere Implantate sein. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung erfolgt eine Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und bevorzugt die Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 einzeln oder in Kombination, oder auch der pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzungen, die eine oder mehrere der genannten Verbindungen umfassen, in der Weise, daß die Verbindung(en) oder Zusammensetzung(en) in Form einer Beschichtung oder Benetzung auf den Gegenstand bzw. die Gegenstände aufgebracht werden oder mindestens eine der Verbindungen oder Zusammensetzungen stofflich dem Material des Gegenstandes / der Gegenstände beigemischt wird. Auch in diesem Fall ist natürlich möglich, mindestens eine der Verbindungen oder Zusammensetzungen – gegebenenfalls zeitlich abgestuft oder parallel – lokal oder systemisch zu verabreichen.

In gleicher Weise wie vorstehend beschrieben – und für die vergleichbaren Zwecke bzw. zur Prophylaxe und Therapie der vorstehend beispielhaft, jedoch nicht abschließend genannten Erkrankungen und Zustände – können die Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen und die Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 in bevorzugten Ausführungsformen, sowie die vorstehend beschriebenen, die genannten Verbindungen enthaltenden pharmazeutischen und kosmetischen Zusammensetzungen allein oder in Kombination mehrerer von ihnen zur Herstellung von Medikamenten zur Behandlung der o. g. Krankheiten oder Zustände verwendet werden. Diese können die genannten Verbindungen in den vorstehend genannten Mengen umfassen, gegebenenfalls zusammen mit an sich bekannten Träger-, Hilfs- und/oder Zusatzstoffen.

Die Erfindung betrifft abschließend auch ein Verfahren zur Hemmung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidasen und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung gemäß der obigen detaillierten Beschreibung in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge. Die Mengen einer der Verbindungen der allgemeinen Formeln D1 bis D14 im allgemeinen bzw. der Verbindungen D1.001 bis D14.007 gemäß den Tabellen 1 bis 14 liegen – wie oben

IMTM GmbH KeyNeurotek AG

angegeben – im Bereich von 0,01 bis 1000 mg einer Verbindung pro Verabreichungseinheit, vorzugsweise im Bereich von 0,1 bis 100 mg pro Verabreichungseinheit.

Weiter betrifft die Erfindung auch ein Verfahren zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidase oder analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung gemäß der vorstehenden detaillierten Beschreibung in einer für die Beeinflussung der Enzymaktivität erforderlichen Menge. Auch in diesen Fällen bewegen sich die Mengen der Verbindung(en) im oben angegebenen Bereich.

Weiter betrifft die Erfindung auch ein Verfahren zur Prophylaxe und Therapie einer Vielzahl von Erkrankungen, beispielsweise Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen), von anderen chronischentzündlichen Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u. a. Akne und Schuppenflechte), Tumorerkrankungen und speziellen Virusinfektionen (u. a. SARS) und insbesondere der oben im einzelnen genannten Erkrankungen, durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung gemäß der vorstehenden detaillierten Beschreibung in einer für die Prophylaxe oder Therapie der jeweiligen Erkrankung erforderlichen Menge. Auch in diesen Fällen bewegen sich die Mengen der Verbindung(en) im oben angegebenen Bereich von 0,01 bis 1000 mg einer Verbindung pro Verabreichungseinheit, vorzugsweise im Bereich von 0,1 bis 100 mg pro Verabreichungseinheit.

Die Erfindung wird nachfolgend durch spezielle bevorzugte Ausführungsbeispiele näher erläutert. Die nachfolgenden Ausführungsbeispiele dienen jedoch nicht der Beschränkung der Erfindung, sondern ausschließlich deren beispielhafter Erläuterung.

Ausführungsbeispiele

Beispiel 1:

Inhibitonscharakteristika neuartiger Hemmstoffe der Dipeptidylpeptidase IV

In den nachfolgenden Tabellen 1 bis 14 sind neue Hemmstoffe zusammengefasst für di durch die Anmelder gezeigt werden konnte, dass diese Substanzen in der Lage sind, Dipeptidylpeptidase IV und analog wirkende Enzyme in ihrer enzymatischen Aktivität zu inhibieren. Die gemessenen Inhibitionscharakteristika sind als IC-50- oder ID-50-Werte (ID-50 Werte markiert mit "*") für beide Enzyme angegeben. Die enzymatische Aktivität wurde mit Hilfe der fluorogenen Substrates (Ala-Pro)₂-Rhodamin 110 ermittelt.

Tabelle 1:

Verbindung Nr.	Struktur	IC50 _{DPIV} [μM]
D1.001	Me N H N NMe ₂	1.2*

		1.4*
D1.002		
	S HN	
	N TO	á:
	H'N-	04.14
D1.003 .	0~	34.14
	N N	
	NO ONEO	
71.004		36.51
D1.004		
	S_	
	> 0	
	MeO	
		•

Tabelle 2:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV} [µM]
Nr.		·
D2.001		14.0
	Br 0 0	
	, o	
	H ₂ N	
	0 N—Me	
	ivie	

		•
D2.002	ON N Br	16.1
D2.003	Me NH ₂	32.8
D2.004	S N F N-N O' O' CI	33.4
D2.005		54.5
D2.006	EtO O NH ₂ OEt	132.7*
D2.007	H N O OEt	148.4*
D2.008	ON-N-N-CI	275.4*

Tabelle 3:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV} [μM]
Nr.		
D3.001		0.4*
D3.002		0.8*
D3.003	0=9=0	4.2*
D3.004	O N N N N N N CI	6.0

	•	
NH	6.9	
	7.2*	
S N S Br	7.4	
	7.5	
SUNN	7.5	
	8.1	
		7.2* 7.2* 7.4 7.5 7.5 7.5 7.5 7.5

		10.1
D3.011	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
D3.012		10.1
D3.013		10.8
D3.014	0=N+ 0=N+ 0-N+ 0-N+	12.1
D3.015	N-N N N= Br	12.2

D3.016	Br O Br	12.4	
D3.017	P. N.	14.0	
D3.018		14.4	
D3.019		14.5	
D3.020	Jylyn N	15.2	
D3.021	O-N JN	15.6	
D3.022	O N N N OH	16.2	

			102
Γ	D3.023	o≈N+o_	18.2
		N A N	
\vdash	D3.024		18.9
	23.02.		
		4	·
-	D3.025		19.2
			·
		HN	
		00	
			20.2
	D3.026	0	20.2
		N Q	
		`\	1006
	D3.027		20.6
		N-	
		0 × N × N N 0	
		N N N	
		0 \	

D3.028	CI	21.0
D3.029		22.9
D3.030	A C	23.0
D3.031	O-N-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-	25.0
D3.032		27.2

•		105.5
D3.033	N-O-C NNY	27.5
D3.034		27.8
D3.035		28.8
D3.037	HN HN N N N N N N N N N N N N N N N N N	30.8
D3.038	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F	30.9
D3.039	O N N	31.4
D3.040	I N T T P	31.8
D3.041	PIN-N OO'S	32.9

		·	
D3.042		33.0	
D3.043	S N F	33.4	
D3.044		33.5	
D3.045	\$-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	34.1	
D3.046		34.2	
D3.047		37.4	

D3.048	OYNFO	38.2
	N P	
•		
D3.049	"N _F F	39.5
25.6.5	O F	
	S F F	
D3.050	0-	39.8
25.050	o o	
	N S-N S-N S-N S-N S-N S-N S-N S-N S-N S-	
	F	40.2
D3.051		1012
	J N	
	N S	
	N	
D3.052	l n	40.5
D3.053		40.8
	N N N	
	Ö	
	o ^{-N} -o	41.2
D3.054	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	41.2
	HN	
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	

D3.055		42.4
D3.056	NH ₂	42.7
D3.057		43.1
D3.058	O N N N H	44.0
D3.059	CI N N S	45.6
D3.060		45.9
D3.061	s s o	46.0

			146.4
	D3.062	H" N	46.4
-	D3.063	9	46.7
		o Lindo	
	D3.064		48.3
	D3.065		49.4
	D3.066	N N N O	52.3
	D3.067	- No solution of the solution	52.4

	•	
D3.068		52.4
D3.069	O-Ni-o	54.1
D3.070		54.1
D3.071		54.5
D3.072		55.0
D3.073		55.4

,

		55.9
D3.074		
D3.075		56.2
D3.076		56.2
D3.077	The state of the s	59.1
D3.078	7000	59.2
D3.079		59.4
D3.080	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F	59.8

		•
D3.081	N—N—O N—O N—O Br	60.0
D3.082	ST N Ci	62.1
D3.083	Shorts h	62.4
D3.084		63.5*
D3.085		65.6
D3.086	F NH	69.8*

		747*
D3.087	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	74.7*
),	
		20.6
D3.088		80.6
	-S.	
D3.089	S OH	83.3*
D3.069	O N N N OH	
	CI CI	
D3.090	9 Q CI	86.5
	N I S	
	N N N	
D3.091	ó-/	87.9
D3.091	o The The	
	N T N	
	CI	
D3.092	//×	100.6
	N F F	
	S O F F	
	,	

	•	
D3.093	CI CI CI	111.8*
D3.094		115.7
D3.095	3n= Sn	138.2
D3.096	The state of the s	138.3
D3.097	O=N+ N-N	165.3*
D3.098	CI—O	165.9*

D3.099	CI CI S N	168.9*
D3.100		198.3*
D3.101	CI N N N N	208.3*
D3.102		208.9*
D3.103	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	224.1*
D3.104		237.0*

D3.105	0,150	251.7*
D3.106	NN	255.3*
D3.107		267.9*
D3.108		269.0*
D3.109	ON NO N	279.4*
D3.110		271.8*

•		
D3.111		283.9*
D3.112	CI NO	343.7*
D3.113	O-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	316.8*
D3.114		332.3*

		•	
D3.115		339.7*	
D3.116		362.6*	
D3.117		401.9*	
D3.118	NH ₂ N S N NH ₂ N NH ₂	416.9*	

D3.119	527.4*
D3.120	655.7*

Tabelle 4:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV} [µM]
Nr.		
D4.001		0.4*
D4.002	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	0.8*

	•	
D4.003		1.2*
D4.004	o s	3.1*
D4.005	o s N	3.8*
D4.006		4.2*
D4.007		6.9
D4.008		7.2*

			,
	D4.009	N H N	7.4
	D4.010		7.5
	D4.011		8.5
	D4.012		9.9
,	D4.013	N N N N	10.1

	•	
D4.014		10.1
D4.015	o S S	12.2
D4.016	0°N+0- N-(CI	12.3
D4.017		13.5
D4.018		14.4

_	· .		15.0
	D4.019		15.2
		ő	
	D4.020		15.2
	D4.021		15.4
	D4.022		16.4
	D4.023		18.2

		•	
D4.024		19.2	
D4.025		20.1	
D4.026	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	20.3	
D4.027	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	20.4	
D4.028	0-N-0-	20.6	
D4.029		20.8	

		·
D4.030		21.0
D4.031		22.9
D4.032		23.6
D4.033	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	24.0
D4.034		24.3

D4.035		24.5	
D4.036	O-N-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-	25.4	
D4.037		27.2	
D4.038	O N CI	27.8	
D4.039	NH	28.8	
D4.040	N-N N-N	29.8	

D4.041	CI O S	30.7
D4.042	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	30.8
D4.043		32.9
D4.044		34.1
D4.045		34.2

<u> </u>	·		
D4.046	ON O	34.8	
D4.047	S O CI	35.3	
D4.048	- Nonto	36.8	
D4.049		37.4	
D4.050	ON SOUND ON	39.8	
D4.050	O HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	41.2	

_	· 		42.4
	D4.052		42.4
		N	
		, o	
		N≔⟨	
		CI	
		CI .	
١		OI .	
	D4.053	,N	43.1
١		N	
		N N	
-	D4.054	0 //	44.6
١	D4.034		
1			
-			
		III N	
ŀ	D4.055	CI、	45.6
l	D4.033		
- 1		0,	
		_s	
		N N	
	•		
	D4.056	H	46.4
		N N	
	·		
	•		
	D4.057		48.2
		N-S-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-	

		•	
D4.058	O N N N NH	48.3	
D4.059	CI	49.0	
D4.060		49.4	
D4.061		52.5	
D4.062	- NONTO	52.6	
D4.063	O-N;	54.1	

·		54.9
D4.064	ON NOW O	
D4.065		55.0
D4.066	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	55.3
D4.067		55.4
D4.068		56.2

		•
D4.069	O CI	56.6
D4.070	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	57.0
D4.071		60.7
D4.072	A STATE OF THE STA	65.0
D4.073		65.6

Г	D4 074		65.6
	D4.074		05.0
	D4.075	CI CI CI O	66.6
	D4.076	F NH	69.8
	D4.077		70.1
	D4.078	ON ON ON O	70.4

D4.079	ON NEO	71.3
D4.080	Br—O	73.8
D4.081		76.3
	CI	
D4.082		80.6
D4.083	CI CI CI	82.2

•			84.9
	D4.084		04.9
	•	N. N	
	D4.085	Ų _Ņ	92.5
		N .	
	D4.086	Î J ^F	94.5
		S O	
	D4.087	N CI	95.8
		CI	
	D4.088	O No CO	96.2
			00.4
	D4.089		98.4
		O N N N	
-	D4.090	O. N+O	110.0
		N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	
L			

59

		•	
D4.091	CI N N S	111.8*	
D4.092		115.7	
D4.093	The officer	138.3	
D4.094		139.8*	
D4.095		162.8*	
D4.096	N—————————————————————————————————————	171.7*	

•		1 100 01
D4.098	Br O	198.3*
D4.099		208.9*
D4.100	S O N O F	216.4*
D4.101	ON NEO	231.4*
D4.102		232.7*

D4.103	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	243.2*
D4.104	NH ₂	255.3*
D4.105	NN	263.9*
D4.106	J. Orgo	267.9*
D4.107	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	271.4*
D4.108		314.0*

_	D4.109	<u> </u>	316.8*
	2		
		O N	
		N	
			·
		T Br	
-	D4.110		332.3*
	,	S N	
		0 -	343.7*
	D4.111	CI	343.7
		N-O-O	
-	D4.112	CI	361.0*
Ė		N'S	
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
		O N+	
-	D4.113	0	362.6*
		O S N N	

D4.114	() _N o	394.3*	
	N O		
	CI		
D4.115	0=N+	401.9*	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		
	N-N N-N		
D4.116		417.9*	
20115	CIN EN EN CO-	·	
D4.117		456.1*	
	Ö. Ö		

D4.118	527.4*

Tabelle 5:

٢	Verbindung-	Struktur	IC50 _{DPIV} [μΜ]
	Nr.		0.4*
	D5.001	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	0.4*
	D5 002	0 N O	0.8*
)	D5.002		
	D5.003		3.1*
	D5.004		3.8*

		-	
D5.005	NH	6.0	
D5.006	CI	8.5	
D5.007	CI	10.1	
D5.008		10.1	
D5.009		10.7*	
D5.010		12.2	

	D5.011	O NO NEO	13.5
	D5.012	on on one of the original of t	15.2
	D5.013		15.4
)	D5.014		20.0
	D5.015	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	21.0

		•	
D5.016		22.9	
D5.017		23.6	
D5.018	SN No Nio	24.5	
D5.019		28.8	

į

D9.020		29.2
D9.021	O CF ₃	29.2
D9.022	CI ON S	30.7
D9.023	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	30.8
D9.024		31.4
D9.025	S N-N F	33.4

	·		
D9.026	CNO ONTO	34.1	
D9.027	S O N CI	35.3	
D9.028	o No Não	36.8	
D9.029		37.4	
D9.030	O HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N	41.2	
D9.031	CI N N N	45.6	

_			146.4
	D5.032	HI N	46.4
	D5.033		46.5
	D5.034	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	48.3
	D5.035	NON ON	52.6
	D5.036		54.0

D5.037		54.8
D5.038		55.0
D5.039		57.0
D5.040	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	59.4
D5.041	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	61.9
D5.042	CI CI CI O	66.6

•	\ %	69.8*
D5.043	Ņ—∕(03.8
	NH	
	, N N	
	, N	
	Land N	
	F_NH	
D5.044	0>	70.4
	N	
	N N	
	ON ONEO	
	\	
D5.045	0>	71.3*
	N	
	ő	
	N NEO	
	o Neo	
	O N	
D5.046	A F	94.5
ט3.046		
	s o	
D5.047		96.6*
	N O	

D5.048		115.7	
D5.049		139.8*	
D5.050	S O F F	216.4*	
D5.051		232.7*	
D5.052		279.4*	

D5.053	Cl	361.1*
D5.055		
	N 3.0	
	N N	
	0. 4	
	0	

Tabelle 6:

ſ	Verbindung	Struktur	IC50DPIV
	Nr.		[μ M]
	D6.001	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	0.4*
•		o No	0.8*
	D6.002		
	D6.003		2.5*

D6.004		6.5
D6.005	F N N N S S S S	7.2
D6.006	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	7.5
D6.007		7.5
D6.008		7.5
D6.009		8.1

D6.01	0		9.2
		o w	
		[h	
D6.01	1		9.9
		N EO	
D6.01	.2		10.1
		N N	ŀ
		N O	
D6.01	3		10.1
		N N N N	
D6.01	4	0×N+0-	12.3
		N—()—CI	

D6.015		13.6
D6.016	H ₂ N N O O Br	14.0
D6.017	O-N-O N-O	14.4
D6.018	N I	15.2
D6.019		15.2
D6.020	0=5=0	15.6

D6.021	ON NO Br	16.1
D6.022		16.2
D6.023	ÇI PI	16.4
·	O-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	
D6.024		16.7
D9.025		17.5

D9.026	N N HN	17.9
D9.027	O N CI	18.5
D6.028		19.2
D6.029	De de	19.7
D6.030	o'N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	20.0

D6.031	\ \s\times\(\frac{1}{2}\)	20.2
	S N N N O O	
D6.032	N-N-N-N-N	20.3
D6.033		20.4
D6.034	O N F F	20.6
D6.035		20.8
D6.036	O, N+ O N N	20.9

	•	
D6.037		21.0
D6.038		23.6
D6.039	S N N N N Br	24.1
D6.040		24.3
D6.041		25.4

D6.042		27.5
D6.043	O N N N N CI	27.8
D6.044	N S	28.8
D6.045	N-N N N	29.8
D6.046	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	30.8
D6.047	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F	30.9

D6.048		31.3
D6.049	S-N N CI	32.4
D6.050	S NH ₂	32.8
D6.051	N S	33.0
D6.052		33.2
D6.053	s P	34.1

D6.054		34.2
D6.055		34.8
D6.056		37.4
D6.057	N S N S	38.1
D6.058	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F	39.5
D6.059		39.8

D6.060	O H N N N N N N N N N N N N N N N N N N	41.2
D6.061	O N CI CI CI	42:4
D6.062	NH NH	43.8
D6.063	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	44.0
D6.064	O N NH ₂	44.3
D6.065		44.6

D6.066		46.0
D6.067		46.5
D6.068		48.2
D6.069		48.3
D6.070	CI	49.0
D6.071	CI OLN ON N	51.7

D6.072		52.4
D6.073		52.5
D6.074		52.9
D6.075		54.1
D6.076		54.5
D6.077	N.N. J.N.N.	55.0

D6.078	N N N	55.2
	\$ \\	
	<u> </u>	55.3
D6.079	<u></u>	33.3
	NN	
	NN	
	N=\(\rightarrow\)	· '
		55.7
D6.080	1 1	33.7
	N N	
	N N	
	CI	
	OI .	56.3
D6.081		30.3
·		
	0 NNN-N"	
	N []	
D6.082	/	56.6
10.002	. (
	o=	
	N S	
	N N	

DC 000		•
D6.083	S N F F	59.8
D6.084	IN-NUT	59.8
D6.085	S N	61.4
D6.086		62.4
D6.087	2 O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	65.9
D6.088	F NH	69.8*
D6.089	Br—COOO	73.8

TC 000	,0	74.7
D6.090		
	+	
D6.091		76.3
·		·
D6.092	>	77.8
	CI C	
	•	
D6.093	SN	77.8
	O N	
D6.094		80.6
	S N S	

DC 005	T	
D6.095	Ĭ,	82.2
	CI-CI-CI-CI	
	O	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
D6.096	OH	00.04
20.050		83.3*
	НО-Н ГОН	
İ	^ %>	,
	CI	
D6.097		
D0.097		84.9
,	N. N.	
	N N N N	
	√ °	
D6.098	9-	87.9
	CI	
	N	
D6.099		00.0
20.077		92.2
	Br O N	
	` 0	
D6.100		92.5
	N	
ļ	N	

_			95.8
	D6.101	No CI	93.8
	D6.102		98.4*
	D6.103	N F F F F F F F F F F F F F F F F F F F	100.6*
	D6.104	ON N	102.6*
	D6.105	0:N+0-	110.0
	D6.106	CI N S	. 111.8*

	·	·
D6.107	N—N—N—Br	113.8* _
D6.108	Br N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	115.0
D6.109		115.2
D6.110		115.7
D6.111	N O THO	138.3

D6.112		148.4*.
50.112	o. N	·
	H H	
	L. N	
**	0 0	
D6.113	N N N	162.8*
	6	
D6.114	-	168.9*
·		
	CI S	
	Ci Ci N	
	s N	·
D6.115	Br	. 198.3*
	° \	
DC 116		208.9*
D6.116		200.5
	- S	
	s N	
D6.117	\	215.2*
D0.117		
	s N O	

D6.118	NY NY OL NY	224.1*
D6.119	S N S Br	237.0*
D6.120	N _N N _N N _N	243.2*
D6.121		247.6*
D6.122	O Colo	251.7*
D6.123	NN	255.3*

_			260.0*
	D6.124		269.0*
		N N S	
		S N	051.4%
	D6.125	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	271.4*
	D6.126		283.7*
	D6.127	Br N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	314.0*

		·
D6.128		316.8*
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
	Br	
D6.129	N.N.	339.7*
D6.130		362.6*
D6.131	N NO	394.3*
	CI CI	

_	DC 100	ŅH ₂	416.9*
	D6.132	N S	
١			
		0.50	
ł			
		S. ZN	
		NH ₂	
ļ	26.100	2	417.9*
	D6.133		
		I I N	
		I I N I N D O	
		· ·	456.1*
	D6.134	N N	130.2
	_	N	
		N	
			400.0*
	D6.135		498.0*
		's-\	
		O N	
•		ş	•
		1	

. •

Tabelle 7:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV} [μM]
Nr.		
D7.001	O ₂ N	49.4
D7.002		165.3*
D7.003		267.9*

Tabelle 8:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV} [□M]
Nr.		
D8.001	N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—N—	0.4*
	O N O	
D8.002	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	0.8*
D8.003	0 N N N H	7.5
D8.004	H NH NH	7.5
D8.005	N-N N N Br	12.2

•		*
D8.006		15.2
D8.007 _.	O N N N OH	16.2
D8.008	O N N N HN	17.9
D8.009		18.2
D8.010		19.2

D8.011		21.0
D8.012	HN	23.8
D8.013	ON TO H	27.8
D8.014	ON THE PROPERTY OF THE PROPERT	30.8
D8.015	S-N N CI	32.4

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·
\lceil	D8.016		33.4
		s F	
		N S N-N	
		ő II	
		CI	
			-22.2
	D8.017	FO	33.3
		FO	
	•	F 0	
		NH NH	
	•		
	D8.018	0 × N × 0	38.2
		N P	
		of In-	
		, 1 , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	D8.019		40.0
	*		
		N	
		N N	41.2
	D8.020		71.2
		HN	
		Ö	
		F	
	D8.021	, N.	43.1
		N 0 0 0	
		N N	
			<u></u>

D8.022	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	44.0
D8.023	$\begin{array}{c c} -O & N & N \\ \hline & N & N \\ & N & N \\ & N \\ & N \\ \end{array}$	44.3
D8.024	s s o	46.0
D8.025	O-P=O NH ₂ HN Br	46.3
D8.026	O P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	48.3
D8.027	THE STATE OF THE S	55.2

_		., 0	60.0*
	D8.028	·	69.8*
		, NH	
		N	
		. , N	.
١		L O H	
		F_NH	
۱	Ť		
-	D8.029	0>	70.4
	20.025	N	
			<u> </u>
	•	N	
		ON ONEO	
1			
Ì			
		OH	83.3*
١	D8.030	OH OH	83.3
		OYNT OH	
		N N	
) o<	
	•		
			118.9*
	D8.031		110.9
		N N N	
		0 0	
	D8.032	O NH ₂	132.7*
	1 20.032	0 N N O O	
		NH ₂	
	•	· Ö	
	D8.033		168.9*
		CI	
		CI CI N	
	·	s N	
		O	

		•
D8.034		269.0*
D8.035	N O N O	283.6*
D8.036		283.7*
D8.037		332.3*
D8.038	N N N CI N N P CI O	609.2*

Tabelle 9:

Verbindung	Struktur	IC50DPIV [μM]
Nr.		
D9.001	S O O CI	2.9*
D9.002	S H O S S S S S S S S S S S S S S S S S	14.5
D9.003	0 N-(S=N)	21.0
D9.004		31.3
D9.005	S N F	33.4

		•
D9.006		34.2
D9.007	O=S=O NH ₂ NH ₂ NH ₂	40.5
D9.008	O-P=O NH ₂ NH ₂ HN Br	46.3
D9.009		86.5
D9.010	Br O N S N	88.8

		1051 14
D9.011		251.4*
D9.012	NH ₂ N S N N NH ₂	416.9*
D9.013		431.9*
D9.014	S N N OH	456.1*
D9.015		465.4*

Tabelle 10:

Verbindung	Struktur	$IC50_{DPIV}[\mu M]$
Nr.		
D10.001		1.0*
D10.002	O N Br	2.0*
D10.003	N N N CI	2.9*
D10.004	N N N O O	6.5

D10.005	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	6.6
	$O \longrightarrow N-N$	
D10.006	Quindo	7.2
	∲ Ö o S	
D10.007		7.2*
	N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.	
D10.008	N N H	7.6
	, Ň	
D10:009		8.1
·	O NO	
D10.010	Br Q Q	9.1
t.	N-N O	
	Br Br	

<u> </u>		
D10.011		9.9
D10.012		10.0
D10.013	Br O N N Br	10.2
D10.014	Br Br O	11.4
D10.015	N-N N N N Br	12.2
D10.016	CI N N O	12.3

	•		12.3
	D10.017	N-N-N-O-	12.5
		,0	12.4
	D10.018	Br O Br	12.4
	710.010	- /	12.7
)	D10.019	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	
	D10.020	O-N-N	12.8
!	D10.021		13.2
		CI N N N Br	
	D10.022	S N N	13.2
	L		

		·
D10.023	N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.	13.6
D10.024	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	15.2
D10.025	N.N. S	16.2
D10.026		16.4
D10.027		16.7

D10.028	NN NN ON O	16.7
D10.029		17.5
D10.030		17.8
D10.031	N-N N-N	17.8
D10.032		18.2
D10.033	TO IN NOT NOT NOT NOT NOT NOT NOT NOT NOT NO	18.9

D10.034		19.1
D10.035	CI O N N O O O O O O O O O O O O O O O O	20.0
D10.036	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	20.3
D10.037	N N N Br	20.4
D10.038	Jn.n.l.m.n.l	20.5
D10.039		20.8
D10.040	ON NO N	20.9

Γ	D10.041		21.8
L		<i></i>	
	D10.042	\$	24.1
		N N Br	
	Ì		
	l		
	:	20	
-	D10.043	O=N+O-	24.2
1			
		N N N N	
		of Loto	
}	D10.044	O N N N -	24.4
		O N TO	
		0	00.0
	D10.045		28.8
		0 N 0-	
		O N-N	
	D10.046	Вr	29.2
	D10.040	Br O	
		N N N	
		Br	
		O Br	

D10.047	N-N N-N	29.8
D10.048		31.3
D10.049	CI N N N O	31.9
D10.050	Br O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	32.1
D10.051		32.4
D10.052	Pinn Oo's	32.9
D10.053	N-N-N-O	32.9

D10.054		33.3
	Br	
	N-N-Br	
		·
D10.055	F	33.4
D10.056		33.5
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	
	ö o—	
D10.057	s-4°	33.9
	N CI	
	N N CI	
D10.058	2,6	34.2
	F S N N	
D10.060	F	36.3
D10.060		30.3
	Br N-N	

D10.061		39.2
D10.062		39.7
D10.063	O CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N	40.4
D10.064		40.8
D10.065	Br O Br	41.1
D10.066	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	42.0

D10.067	Br O Br	45.0
D10.068	Br N+0 0	45.6
D10.069		45.7
D10.070	N N N N O Br	46.2
D10.071		46.5
D10.072		46.7

D10.073	N-N-N-O-	52.3
D10.074	V-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	52.9
D10.075		54.0
D10.076		55.0
D10.077	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	55.2

D10.078	F	55.3
	N-VN N-VO	
D10.079	Br O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	55.4
D10.080	CI N-N	
D10.081	NN N N CI	55.7
D10.082	Br NN Br	55.9

D10.083		
		56.2
D10.084	Br ON-N-Br OO	57.0
D10.085	I N N S	57.4
D10.086	Br O	57.8
D10.087	0—————————————————————————————————————	58.7
D10.088	N-N N-0-	58.8

			60.0
}	D10.089		
		N = 0	
		—	
		Br	
		Br O	62.1
	D10.090		02.1
		0	62.2
	D10.091	NS NS	02.2
		N-N	
		8	
-	D10.092	O	63.5*
		9_N=	
-	D10.093	- 0′	63.5
	1510.050		
		N N N N CI	
		ő	
	D10.094	Br. O	65.5*
		N N Br	
		March 1	
	D10.005	Br Br	69.3
	D10.095		
		Br	

D10.006		
D10.096	Br Br O	69.6
D10.097		74.7*
D10.098	N-N-N-O	81.4
D10.099	N.N. N. N.	84.9
D10.100		91.0*
D10.101	N-N N-N Br	91.3*





		91.9*
D10.102	Br O O O	91.9
	Br	
D10.103	NIN-N-STOPO	93.3*
D10.104	ON N N N Br	97.4*
D10.105	O Br Br O Br	99.4*
D10.106	Br Br Br	101.4*
D10.107		102.6*
D10.108	0:N+0 N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	110.0



D10.109	N N Br	113.1
D10.110	S Br	113.8*
D10.111	O-N, N-N	115.9*
D10.112	Br N N N N O N O N O O N O O O O O O O O	122.1
D10.113	OLN NO	126.8*
D10.114	Br Br O Br	127.6
D10.115		139.8*





			
	D10.116	O-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	165.3*
	D10.117		165.9*
	D10.118	CI—OOO	165.9*
1	D10.119	Br O N N O	177.0*
	D10.120	Br N N Br	197.2*

D10.121	Br N-N O	203.8*
D10.122	CI N N N N	208.3*
D10.123		217.7*
D10.124	NºO N.	224.8*
D10.125		232.7*
D10.126	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	233.6*





•		
D10.127		235.6*
D10.128	N-N-N-O	241.4*
D10.129		243.2*
D10.130	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	255.3*
D10.131		257.4*
D10.132	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	271.4*

D10.133	Q, N=O	271.8*
D10.134	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	275.1*
D10.135	Br N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	314.0*
D10.136	N.N.	339.7*
D10.137		401.9*
D10.138		417.9*



	·	
D10.139	CI N N N N	431.9*
D10.140	Br O N N	457.7*
D10.141	S-N-N-N-S	498.0*
D10.142	N N N CI CI	609.2*
D10.143		655.7*
D10.144	N-N-N-CI	775.2*

Tabelle 11:

Verbindung	Struktur	$IC50_{DPIV}[\mu M]$
Nr.		
D11.001		2.5*
D11.002		9.2
D11.003	H ₂ N N O Br	14.0
D11.004		14.1

_			
	D11.005		14.2
-			
	D11.006		15.2
	D11.007		18.9
	D11.008		30.0
	D11.009	S N NH ₂	32.8
2	D11.010)—N—NH	43.8

D11.011	$\begin{array}{c} -O \\ O \\ N \end{array} \begin{array}{c} N \\ NH_2 \end{array}$	44.3
D11.012		86.5
D11.013	O-N-NH	132.7*

Tabelle 12:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV} [μM]
Nr.		
D12.001	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	6.5
D12.002	O N N N N OH	16.2



	D12.003	ÇI	16.4
ı	4.0000		10.4
		>	
	•		
		0-,+ N 0	
-	D12 004	•	
	D12.004	\prec	18.5
		\\	
		o=(`	
		CI	
		o o u	
ſ	D12.005		19.7
		9	
L			
1	D12.006	N-	20.4
		N	
		. 1	
\vdash	D12.007		20.5
			20.3
	D12.008	, N—N O	23.6
		P- N- N	
		N	
L			
			·

D12.009	S N N N Br	24.1
D12.010	O NO O NO O O O O O O O O O O O O O O O	24.2
D12.011		27.5
D12.012	HN HN H	30.8
D12.013		
D12.014		33.9

Г			
	D12.015	CI CI N	34.8
	D12.016		38.2
	D12.017		38.2
	D12.018		39.2
	D12.019		39.2

			7
D12.020		42.4	
	N C		
	N=		
	CI		
	CI CI	116	_
D12.021	2	44.6	
	N CI		
	N N	15.5	_
D12.022	O_ N	45.7	
	N N N N O		
	0-100	45.9	
D12.023		43.9	
	0-N		
			, ,
D12.024		46.2	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		
	O O Br		

D12.025		46.5
D12.026		48.2
D12.027	CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-C	49.0
D12.028	CI ON N	51.7
D12.029		54.5

D12.030	/	56.6	
	o=\Cl		
D12.031	O,	59.4	
D12.031			
	0-1		
	V 0 0 0		
710.000		60.0	
D12.032			
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \		
	₩ ≫Br		
	Br O		
		60.7	
D12.033		00.7	
	N-W-CO		
D12.034	0 N Y 0	65.3	
	CI		
	000		
D12.035	\	65.9	
	O NO		
	· o		

	D12.036		
	D12.030		73.8
		Br—ON	
	D12.037	0	76.3
			70.3
		CI	
		0 10	
		0	
-	D12.038		77.8
	D12.039		82.2
		CI-CI-CI-CI	
-	D12.040	ОН	
	J 12.070	O YN THOH	83.3*
		CI	
_	<u> </u>		

		06.5
D12.041	CI S	86.5
D12.042	0	91.3*
	Br Bi	92.2*
D12.043		92.2
	Br O N	95.8*
D12.044	N CI CI	
D12.045	N-N-N-O-O-Br	113.8*
D12.046	N O N O	138.3*

		100 2*
D12.047	Br	198.3*
,		
		204.2*
D12.048		394.3*
	N	·
	CI	
D12.049	N N	456.1*
D12.049	The lo	
		655.7*
D12.050		
	D'N N'N'	
·		

Tabelle 13:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV}
Nr.		[μ M]
D13.001	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	10.1
D13.002	NH ₂	23.3
D13.003	NH ₂ O H	38.0
D13.004	F NH	69.8*
D13.005	CI NH ₂ O	72.2
D13.006	NH ₂ O	83.3*

D13.007	CI	343.7*

Tabelle 14:

Verbindung	Struktur	IC50 _{DPIV} [μM]
Nr.		
D14.001	H OH	1.2*
D14.002		2.5*
D14.003	H OH	5.7
D14.004	CI CI CI	26.2

D14.005	H OH	26.7
D14.006		33.9
D14.007	H OH	456.1*

Beispiel 2:

Therapeutische Wirkung der kombinierten Hemmung der Dipeptidylpeptidase IV und analog wirkender Enzyme sowie der Alanyl-Aminopeptidasen und analog wirkender Enzyme auf die Experimentelle Autoimmune Enzephalomyelitis (EAE) der Maus a Tiermodell der Multiplen Sklerose

Die Erkrankung EAE wurde durch tägliche Injektion von SJL/J-Mäusen (n = 10) mit PLP139-151 (myelin antigen proteolipid protein peptide 139-151) induziert. Nach Ausbruch der Erkrankung erfolgte am 11. Tag nach Immunisierung eine therapeutische Intervention durch intraperitoneale Injektion von jeweils 1 mg der Peptidase-Inhibitoren am ersten Tag und weiteren Injektionen von 0,5 mg der Inhibitoren jeden zweiten Tag. Die Krankheitsscores sind durch unterschiedlich stark ausgeprägte Lähmungsgrade definiert. Gesunde Tier haben den Krankheitsscore 0. Als Alanyl-Aminopeptidase-Inhibior wurde Actinonin, als Dipeptidylpeptidase-IV-Inhibitor Lys[Z(NO2)]-Pyrrolidid verwendet Die Behandlung erfolgte über 46 Tage

nach Immunisierung. Die Ergebnisse sind in Figur 1 gezeigt. Die Kurvenverläufe belegen eindeutig einen besonders starken und anhaltenden therapeutischen Effekt nach kombinierter Hemmung beider Peptidasen.

Beispiel 3:

Therapeutische Wirkung der kombinierten Hemmung der Dipeptidylpeptidase IV und analog wirkender Enzyme sowie der Alanyl-Aminopeptidasen und analog wirkender Enzyme auf die Dextranulfat-induzierte Colitis der Maus als Tiermodell für chronisch entzündliche Darmerkrankungen.

Eine vorwiegend das Colon betreffende Entzündung (äquivalent zum Krankheitsbild der Colitis ulcerosa am Menschen) wurde durch Verabreichung von 3% Natriumdextransulfat im Trinkwasser bei 8 Wochen alten, weiblichen Balb/c-Mäusen induziert. Nach 3 Tagen zeigen alle Tiere eine deutliche, erkrankungstypische Symptomatik. Die Peptidase-Inhibitoren bzw. die Phosphat-gepufferte Kochsalzlösung als Placebo wurden intraperitoneal ab Tag 5 an drei aufeinander folgenden Tage verabreicht. Der Schweregrad wird anhand eines anerkannten Bewertungssystems (Score) ermittelt. Dabei fließen folgende Parameter in die Bewertung ein: Stuhlkonsistenz (fest = 0 Punkte (Pkt.), pastös = 2 Pkt., flüssig/durchfallartig = 4 Pkt); Blutnachweis im Kot (negativ = 0 Pkt., okkult = 2 Pkt., deutlich sichtbar = 4 Pkt.); Gewichtsverlust (0-5% = 0 Pkt., 5-10% = 1 Pkt., 10-15% = 2 Pkt., 15-20% = 3 Pkt., <20% = 4 Pkt.). Gesunde Tiere haben einen Score-Wert von 0 Punkten. Maximal erreichbar sind 12 Punkte. Ab einem Scorewert von 10 Punkten ist die Erkrankung potentiell tödlich. Im Erkrankungsverlauf erhöht sich der Scorewert zunächst durch Veränderung der Stuhlparameter, im späteren Verlauf (ab Tag 5) führt der Gewichtsverlust zur Steigerung des Punktewertes. Figur 2 zeigt die Erkrankungsstärke bei unbehandelten und behandelten Tieren am Versuchstag 7 nach dreitägiger Therapie.

Bei Applikation von $10\mu g$ der einzelnen Inhibitoren (N=14 pro Gruppe, siehe Legende) wurde eine leichte, jedoch nicht signifikante Verringerung des Erkrankungsschweregrades erzielt (-16,5% durch Actinonin; -12,3% durch Lys[Z(NO2)]-Pyrrolidid). Bei i.p. Applikation einer

-		
•		
	•	
		• 11
¥		
arphi		
· ·		

Kombination beider Peptidase-Inhibitoren erfolgte eine statitisch signifikante (p=0,00189) Verbesserung des Erkrankungsschweregrades um 40%.

Beispiel 4:

Therapeutische Wirkung der kombinierten Hemmung der Dipeptidylpeptidase IV und analog wirkender Enzyme sowie der Alanyl-Aminopeptidasen und analog wirkender Enzyme auf das Ovalbumin-induzierten Asthma bronchiale der Maus als Tiermodell für das humanen Asthma bronchiale. Dargestellt ist der Einfluß der kombinierten Peptidase-Hemmung auf den Abfalls des mittelexpiratorischen Flusses EF 50 als Maß der Lungenfunktion (Figur 3 A) sowie auf die Eosinophilie als Charakteristikum der Entzündung der Lunge bei Asthma bronchiale (Figur 3B).

Die Sensibilisierung für das Asthma bronchiale induzierende Antigen Ovalbumin erfolgte an weiblichen Balb/c-Mäusen durch intraperitoneale Gabe von je 10 μ g Ovalbumin an den Tagen 0, 14 und 21. Am Tag 27/28 wurden die Tiere mit Ovalbumin inhalativ geboostert. Nach intraperitonealer Applikation der Peptidase-Inhibitoren an den Tagen 28-35 erfolgte am Tag 35 eine intranasale Ovalbumin-Challenge und eine Überprüfung der allergischen Frühreaktion über die Lungenfunktion. Gemessen wurden der mittelexpiratorische Fluß EF50, das Atemzugvolumen, die Atemfrequenz und das Minutenvolumen sowie die Zahl der eosinophilen Granulozyten in der bronchoalveolären Lavage. Für jede Versuchsgruppe wurden 8-10 Tiere eingesetzt. In Figur 3 A sind beispielhaft die Wirkungen der Peptidase-Inhibitoren auf die Reduktion des Abfalls von EF50 zusammengestellt. Sowohl der Alanyl-Aminopeptidase-Inhibitor Actinonin (Gruppe B; 0.1 mg) als auch der Dipeptidylpeptidase-Inhibitor Lys[Z(NO2)]-pyrrolidid (Gruppe C; 0.1 mg) zeigten therapeutische Wirkungen. Signifikante therapeutische Effekte wurden allerdings nur mit Kombinationen beider Inhibitoren (Gruppe D; je 0,1 mg) erzielt. Gruppe E repräsentiert Tiere, die nicht OVA-sensibilisiert wurden, jedoch ansonsten allen Proceduren unterzogen wurden, die die Tiere der Gruppen A bis D durchlaufen haben. Es handelt sich bei dieser Gruppe somit um gesunde, nicht-allergische Tiere, die es aber ermöglichen, durch Stress induzierte Effekte auf die Lungenfunktion kalkulieren zu können.

Leerseite

Patentansprüche

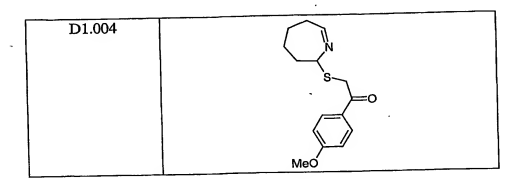
1. Verbindungen der allgemeinen Formel D1

- alle substituierten und nichtsubstituierten, kondensierten und nichtkondensierten homound heterocyclischen Grundstrukturen mit mehr als sechs Ringgliedern (a) sowie mit
 weniger als fünf Ringgliedern (b) vertreten sind;
- die Grundstrukturen Doppelbindungen enthalten können;
- Y für O, S oder NR4 steht;
- R2 die Substitution der cyclischen Grundstruktur in (a) symbolisiert und für einen oder mehrere Substituenten stehen kann;
- R1 bis R6 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂- Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D1 verbunden sind

- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D1 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 2. Verbindungen der allgemeinen Formel D1 nach Anspruch 1 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D1 nach Tabelle 1, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 1:

Verbindung Nr.	Struktur
D1.001	Me O NMe ₂
D1.002	T C C C C C C C C C C C C C C C C C C C
D1.003	CNO NO



3. Verbindungen der allgemeinen Formel D2

- Y1 und Y2 gleich oder verschieden sein können und für O, S oder NR3 stehen;
- R1 bis R4 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂- Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D2 verbunden sind,
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D2 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

4. Verbindungen der allgemeinen Formel D2 nach Anspruch 3 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D2 nach Tabelle 2, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 2:

Verbindung	Struktur
Nr. D2.001	Br
	H ₂ N N Me
D2.002	N N N Br
D2.003	Me NH ₂
D2.004	S N-N F
D2.005	

D2.006	EtO NH ₂ OEt
D2.007	H N O OEt
D2.008	

5. Verbindungen der allgemeinen Formel D3

- X und Z unabhängig voneinander für CH, CR3 oder N stehen;
- die Teilringe substituiert oder nichtsubstituiert, kondensiert oder nichtkondensiert sein können und null bis drei Doppelbindungen und null bis vier Heteroatome und Heteroatome enthaltende Gruppen entsprechend der Definitionen für X und Z enthalten können;

- R1 bis R4 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂- Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D3 verbunden sind;
- die Ringsysteme der Grundstrukturen null bis drei Doppelbindungen enthalten kann;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D3 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 6. Verbindungen der allgemeinen Formel D3 nach Anspruch 5 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D3 nach Tabelle 3, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 3:

Verbindung Nr.	Struktur
D3.001	

D3.002	
D3.003	0=S=0
D3.004	
D3.005	NH
D3.006	N.N.N.N.
D3.007	S N S Br

D3.008	T
D3.008	
	0 1
'	
	S N N
D3.009	0
	N
	0 1
	s N N
D3.010	
	O _{2N} +O
	, N 0
D3.011	0
105.011	
	$N \rightarrow N \rightarrow$
	N N N N
	0-N N
D3.012	
i	
	_N
)—Ņ
	S S
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	↓
D3.013	
	. 人]
	\ \s_\\
	\$ N O
	N
	n
	`o—

D2 014	-
D3.014	O=N ²
	.0
1	O=N;
	0
D3.015	N-N
	N N=
	N N
	Br
D3.016	₿r
	N N N Br
D3.017	φ.
201021	
D3.018	
5.016	0—_N
ļ	N O O N D
	S O N
D3.019	S N S
	TT H S
D3.020	~ 0 9 ~
	N
	o s N

O-N N
O N N N OH
HN
N Q

D3.027	
D3.028	
D3.029	
D3.030	H H
D3.031	O-N-CO
	D3.029 D3.030

D3.032	
D3.033	
D3.034	
D3.035	
D3.037	HN HN HN H
D3.038	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F
D3.039	
D3.040	Jon John Contraction of the cont

165

D3.041	PIN-N DOS
D3.042	N S S
D3.043	S N F
D3.044	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
D3.045	
D3.046	
D3.047	1.000

D2 040	
D3.048	0 > N \ 0
	N N
	Ö
D3.049	N F F
	∫ V _F
	∫
70.000	s' F F
D3.050	
	, N-
	F
D3.051	
) n
	n\s
	N
D3.052	O N
	s N N
D3.053	
	N
	¥ į
	O-N ⁺ O
D3.054	o N N
	HN
	<i>b</i>
	⟨ ⟩ −F
<u> </u>	<u></u>

D3.055	
	CI
D3.056	NH.//
D3.057	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D3.058	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D3.059	
D3.060	
D3.061	s s s

D3.062	H. N. H
D3.063	
D3.064	
D3.065	The officer
D3.066	
D3.067	
D3.068	

	•	
D	3.069	
D	3.070	
D	03.071	
I .	03.072	
I	03.073	
	D3.074	
	D3.075	

D2 076	
D3.076	
D3.077	N Q
D3.078	
D3.079	97NJ 07
D3.080	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F
D3.081	N—N—O O O N—O Br
D3.082	ST N CI
D3.083	SNO SNN

	·
D3.084	
D3.085	
D3.086	F NH
D3.087	
D3.088	
D3.089	OH OH OH

D2 000	
D3.090	ON TO SOLUTION OF THE PARTY OF
D3.091	O N N N N CI
D3.092	S F F
D3.093	CI N N S
D3.094	
D3.095	° N± C
D3.096	N O THO

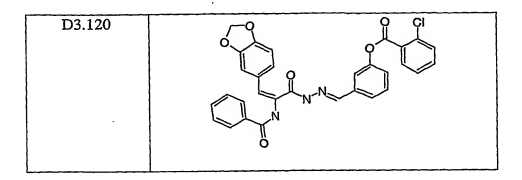
	·
D3.097	0=N+ N-N
D3.098	
D3.099	CI N S N N
D3.100	
D3.101	CI N N N N
D3.102	
D3.103	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

•	
D3.104	
D3.105	,0
D 3.103	O'S'O
D3.106	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D3.107	J. Or
D3.108	
D3.109	ON-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-O-

D3.110	
D3.111	
D3.112	CI NO O
D3.113	ON N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D3.114	

D3.115	
D5.115	
	o⇒ ^N
****	<u>^</u> o′
D3.116	
	N .
	0 × 00 × 5 N N
	s s
D3.117	0=N+
	0=N-
	ν _ν , ο
	N-N
	∫
D3.118	NH ₂
	N s
·	
	0=9=0
	0=3
	_>
	S_N
	NH ₂
D3.119	, ₂

IMTM GmbH KeyNeurotek AG



7. Verbindungen der allgemeinen Formel D4

R11-R12 D4

- R11 und R12 heterocyclische Systeme mit drei bis acht Ringgliedern darstellen, die direkt über die Heteroatome, Kohlenstoffatome oder ein Hetero- oder Kohlenstoffatom
 miteinander verbunden sein können;
- die durch R1 und R2 bezeichneten Teilringe substituiert oder nichtsubstituiert, kondensiert oder nichtkondensiert sein können und null bis drei Doppelbindungen und weitere Heteroatome und Heteroatome enthaltenden Gruppen enthalten können;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D4 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 8. Verbindungen der allgemeinen Formel D4 nach Anspruch 7 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D4 nach Tabelle 4, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 4:

Verbindung Nr.	Struktur
D4.001	_________________\
D4.002	N=N-H
D4.003	
D4.004	N-
24.004	
D4.005	
D4.006	

	•
D4.007	
D4.008	
D4.009	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D4.010	
D4.011	CI
D4.012	

D4.013	
D4.013	
	N N
	N N N N N
	0-N N
D4.014	
	o, >=/
	·
	0 5
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	N/O
	ó. /
D4.015	0>\s
	N N
D4.016	o _{≈N} o⁻
	8
D4.017	/ 0~
•	
	N Nt
	o Aleo
D4.018	
	S O NO
1	

181

D4.019	
D4.020	
D4.021	CI CI
D4.022	
D4.023	
D4.024	

D4.	025	
	_	
		ONTONIO
D4.0	126	
D4.0	20	
		N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
D4.0	27	\.
		NAND
D4.02	28	O _{×N} +.O ⁻
		No.
D4.02	9	0
D4.030)	
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
		0

D4.031	
D4.032	
D4.033	
D4.034	

D4.035	
D4.036	
D4.037	
D4.038	
D4.039	NH
D4.040	N-N N-N

D4.041	CI O S
D4.042	ON N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D4.043	
D4.044	NO NEO
D4.045	
D4.046	N-o- N-o- N-o- N

D4 045	·
D4.047	S
	o No
	CI
D4.048	0
	N. C.
	o Nico
D4.049	0
	0 - 1
	N S
	N O
D4.050	9.
	o N+
	>=N \$1 0
	Ö
	F
D4.050	ON N
	HN
	F O
D4.052	
	.
	N Y
	N=
	CI
	CI
	5.

•	
D4.053	N N N
D4.054	
D4.055	
D4.056	Human
D4.057	N-\$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
D4.058	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D4.059	

74.060	
D4.060	
	0-4
D4.061	S O O
D4.062	ON NEO
D4.063	
D4.064	
D4.065	

	D4.066	<u></u>
		7
		N [']
		N—
		0" N= 0
	D4.067	2
1		0
	D4.068	
	İ	
		N-N-N
١		O N N N N
ŀ	D4.069	/
-		
		o=
		N
		N N
		0
	D4.070	
		N
		Ö
		N N±
		N O N=O
		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	L	

D4.071	
D4.071	
	, in
D4 072	V
D4.072	
	N-/
D4.073	
	T % —
D4.074	\
	O NO
	0
D4.075	CI CI CI O
	S N C N
	0 " ci " o
D4.076	1.0
	N{
	N NH
	N N O
	, N
	Loro N
	F_NH

D4.077	
D4.078	
D4.079	JN NONTO
D4.080	Br—Color
D4.081	CI

192

D4 000	
D4.082	
	_
	N N
D4.083	S N
	1
	CI—CI—CI
	N N
D4.084	
	0-1
	N.N. N.N.
	, ,
D4.085	
	N
D4.086	o o F
D4.087	0
D4.067	N, TN O CI
	CI
D4.088	
D4.089	\triangleright
	0=
	O-N-N'
	N _N
	

•	
D4.090	0, N+O_
	N-N-N-N-N
D4.091	CI CI
D4.092	
	N N
	N .
D4.093	N N N N O
D4.094) N-o-
	N N N
	0-N-0
D4.095	O N N N
	s N
D4.096	N—\Br
	OBr
	O

D4.098	Br
D4.099	
D4.100	S
	0 N O F
	F
D4.101	0
	o NEO
D4.102	O≻N+O
	N N
	<u></u>

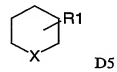
195

D4.103	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D4.104	NH ₂
D4.105	
D4.106	J. Or
D4.107	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D4.108	

r	
D4.109	
D4.110	Br
D4.110	
D4.111	CI
D4.112	CI N S.O
D4.113	

D4.114	N O
	CI
D4.115	
D4.116	
D4.117	
D4.118	The So

9. Verbindungen der allgemeinen Formel D5



worin

- X für O, S, NH, NR2 stehen kann;
- die Reste R1 die Substitution der Sechsring-Grundstruktur symbolisieren;
- die heterocyclische Grundstruktur null bis drei Doppelbindungen sowie bis zu drei weitere Heteroatome aus der Gruppe X besitzen kann,
- R1 und R2 sind gewählt aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino;
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D5 verbunden sind,;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D5 un pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 10. Verbindungen der allgemeinen Formel D5 nach Anspruch 9 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D5 nach Tabelle 5, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 5:

Verbindung-	Struktur
Nr	
D5.001	
D5.002	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D5.003	S
D5.004	S N S
D5.005	NH
D5.006	CI

D5.007	
D5.008	
2. Vi. 1. 1. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2.	S
D5.009	
	o ^{-N-} 0
D5.010	°\s
D5.011	(0 > \
	ONT
	N N=0
D5 012	
D5.012	
	ON NEO
<u></u>	

D5.013	
	<i>→ →</i>
D5.014	N. N.
	o N=o
D5.015	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
D5.016	o o o o o o o o o o o o o o o o o o o
	N O
D5.017	
	<u> </u>

D5 010	
D5.018	
D5.019	
D5.020	
D5.021	CF ₃
D5.022	CIONS
D5.023	O NH NH NH
D5.024	

	D5.025	
		o → F
		N S N-N
		o No
		CI
	D5.026	0
		, in the second
		No Não
		NOO
r	D5.027	S
		O N O
		CI
ł	D5.028	04
		, in the second
		o Miso
	D5.029	LN D
		N S
		/ N 0
	D5.030	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	·	HN
		F.

D5.031	
	N N N
D5.032	Hundy N
D5.033	
D5.034	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D5.035	No No No No No No No No No No No No No N
D5.036	

77.5.00	·
D5.037	
D5.038	o No Não
D5.039	or Not of
D5.040	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D5.041	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
D5.042	

D5.043	F NH
D5.044	
D5.045	JN NONEO
D5.046	S O
D5.047	O IN O

•	
D5.048	
D5.049	
D5.050	O P O F F
D5.051	
D5.052	

D5.053	
--------	--

11. Verbindungen der allgemeinen Formel D6

worin

- X für O, S, NH oder NR9 stehen kann;
- die Fünfring-Grundstruktur zusätzlich zu bis zu drei weitere Heteroatome entsprechend der Definition von X, die gleich oder verschieden sein können, enthalten kann;
- die Fünfring-Grundstruktur null bis zwei Doppelbindungen enthalten kann;
- R1 bis R9 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D6 verbunden sind;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D6 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

12. Verbindungen der allgemeinen Formel D6 nach Anspruch 11 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D6 nach Tabelle 6, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 6:

	Verbindung Nr.	Struktur
	D6.001	
	D6.002	
)	D6.003	

D6.004	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D6.005	F N N N S
D6.006	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D6.007	
D6.008	
D6.009	

D6.010	
D6.011	
- 1010	8
D6.012	
D6.013	N N N N
D6.014	0;N+0- N-CI
	D6.011 D6.012

	D6.015	
j	20.013	
		N. N.
		0 N=
Ì		
}	D6.016	0
	_ 5,520	
		H ₂ N .
		0
-	Death	O' Br
	D6.017	0—_N
		s o N
F	D6.018	ŅΩ
-	D6.019	Lś
	10.019	
	D6.020	N
	,	0=9=0
	D6.021	O Br
		ON N N
		0

IMTM GmbH	
KeyNeurotek AG	

	D6.022	N.M.
	D6.023	
	D6.024	
·	D6.025	
	D6.026	HN N

D6.027	
20.027	
	$\langle . \rangle$
	0=\N
	CI CI
D6.028	
150.028	O N N N
	N N N N
-	
D6.029	
D6.030	
D0.030	0
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	<i>Y</i>
D6.031	
	\ \ \sigma\
	Ś
	N'-N
D6.032	<u>`</u>
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
	F Non IN
	F *

D6.033	
D6.034	O N F F
D6.035	
D6.036	ON ON N
D6.037	
D6.038	

D6.039	. 5-7
	N N N Br
	Ö
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
D6.040	``
	N PO
	ő
D6.041	0
	N V
	<i>f</i>
D6.042	∧ N
	Ö
D6.043	N. AN
	04L.)—R
	N N N
	CI
D6.044	
	N
	N S
	Ö

	D6.045	
_	DC 046	N-N
	D6.046	ON N N N N
	1	HN H
	D6.047	0 //\ F ₂ /F
	D0.047	F F
		S F F
+	D6.048	\$ /
		o's'N
		O NO
		ő O
	D6.049	S-K
		N. N.
	D6.050	
)		
		s N
		NH ₂
	D6.051	
		N c
		S S
	<u> </u>	

D6.052	
	N S N N
D6.053	s P
D6.054	
D6.055	N-o- N-o- N-o- N-o- N-o- N-o- N-o- N-o-
D6.056	
D6.057	Ly s P
D6.058	N O F F F F F F F F F F F F F F F F F F

D6.059	N S N S N S N S N S N S N S N S N S N S
D6.060	O HN N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D6.061	CI CI
D6.062	O-N-NH
D6.063	OH HN N N H
D6.064	O N NH ₂ NH ₂

D6.065	
10.003	
	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
	N C
	CI
76066	N N
D6.066	s s
	N
	N N
D6.067	0
	Lo 7 %
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
D6.068	
20.000	
	N-SI-ON N
	Ö
D6.069	
10.009	
	o N
	Ĥ\
	H
D6.070	2
	//
	CI—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)
) O N

D6.071	CI ONNO
	CI
D6.072	
D6.073	
D6.074	N-N N±0
D6.075	O-N.O
D6.076	
D6.077	NN NN NN

Г	DC 070	
	D6.078	
		s s
		' 'N
-	D6.079	F.
		N. J.
		N N
		N=\
	D6.080	+
		N-
		0 -
-	D6.081	Cl
		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
L		N
	D6.082	/
	İ	ο=
		N O CI
		<u> </u>

DC 000	
D6.083	S F F
D6.084	0 0-
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
D6.085	P
	S N
D6.086	
D6.087	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
	o Into
D6.088	N-2°
	NH NH
Ì	
	Logo plo
	F_NH
D6.089	2=
	Br O
	O N
	° ~,

D6.090	
D6.091	
D6.092	CI
D6.093	
D6.094	

D6.095	cı—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)—(T)
D6.096	OH OH OH OH
D6.097	
D6.098	CI N
D6.099	Br O N
D6.100	N N
D6.101	No CI CI

D6.102	
D6.103	N S N F F F
D6.104	
D6.105	
D6.106	CI N S
D6.107	N N N Br

	D6.108	
_	76 100	
	D6.109	
	D6.110	
		S N
	D6.111	N O N O
	D6.112	N N
	D6.113	

D6.114	
20.114	
·	
	CI, N
	CICIN
	s N N
D6.115	Br
D6.116	
	- s d
	o s
D6.117	\ .
	9
	/ 3 "
D6.118	0, /=\
	N N 9
D6.119	Br
	S_N_S

	•
D6.120	
D6.121	O'IS TO
D6.122	٥٥٥٥
D6.123	
D6.124	
D6.125	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

D6.126	
D6.127	Br N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D6.128	
D6.129	N.N.N.
D6.130	

	D6.131	
-	D6.132	NH ₂
	•	
1		0.550
		S N
}	7.6 100	NH ₂
	D6.133	
		N N N N O
	D6.134	
		N
		Ň
	•	
	D6.135	
		S-N _N
		s in

13. Verbindungen der allgemeinen Formel D7

R1
$$Y_1$$
 Y_2 $R2$ Y_1 Y_2 $R3$ $R3$ Y_2 Y_2 Y_2 Y_2 Y_3 Y_4 Y_2 Y_4 Y_5 Y_5 Y_5 Y_5 Y_5 Y_5 Y_7 ### worin

- Y1 und Y2 gleich oder verschieden sind und O, S, NH oder NR4 sein können;
- die aromatischen Systeme der Grundstrukturen bis zu vier Substituenten, die gleich oder verschieden sein können, enthalten können;
- R1 bis R4 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl un unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D7 verbunden sind;
- R2 und R3 die Substitution der jeweiligen Ringsysteme symbolisieren und für ein bis vier Reste stehen;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D6 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

14. Verbindungen der allgemeinen Formel D6 nach Anspruch 13 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D7 nach Tabelle 7, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 7:

Verbindung	Struktur
	Struktur
Nr.	
D7.001	O ₂ N
D7.002	0=N+ 0-N+ 0-N+
D7.003	J. Oropo

15. Verbindungen der allgemeinen Formel D8

worin

- X und Z gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl und Amino (NH2, NHR1, NR1R2);
- Y für O, S oder NR3 steht;
- R1, R2 und R3 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Imino; und
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D8 verbunden sind;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D8 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

16. Verbindungen der allgemeinen Formel D8 nach Anspruch 15 für die Verwendung in de Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D8 nach Tabelle 8, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 8:

		Struktur
Ver	bindung	
Nr.	D8.001	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	D8.002	
	D8.003	ON N H
	D8.004	NH NH NS
	D8.005	N-N N N= Br

D8.006	
20.000	
	N-
	OY"T">N N-
	N T N
70.000	ő
D8.007	O _N N OH
	N H
	CI
D8.008	\
	ó
	()
	HN
D8.009	
	9 /
	N
D8.010	
	0 YN YN N-()
	in the second se
	8

D8.011	(=)
156.011	
	N N
	→ 's ∫
	7
D8.012	_0_0
	HN O
	`o_po
D8.013	ONN
	(J.
	CI
D8.014	
	HŅ Ţ Ŋ
D0 015	, o
D8.015	s-4
	N
	N CI
	N-IV CI
L	<u> </u>

D8.016	
D8.010	s F
	N-N
	CI
D8.017	F F O
	F
	F NH
	F
D8.018	OYNYO
D8.019	
	N S
D8.020	
	HN
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
D0 001	F
D8.021	N
	N'

	OH
D8.022	O N N N N
	O
D8.023	$\begin{array}{c} -0 \\ 0 \\ N = \begin{array}{c} N \\ NH_2 \\ \end{array}$
D8.024	S S N N
D8.025	O—P=O NH ₂ NH ₂ HN Br
D8.026	
D8.027	

D8.028	
·	F NH
D8.029	
D8.030	OH OH
D8.031	N [±] O N
D8.032	NH ₂ NH ₂
D8.033	CI CI S N S

D8.034	
D8.035	
D8.036	
D8.037	
D8.038	N N N O CI

17. Verbindungen der allgemeinen Formel D9

worin

- Z für S oder P stehen kann;
- Y1 und Y2 für O, S, NH, NR4 oder NR5 stehen können;
- R1 bis R5 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff; unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino;
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D8 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D8 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

18. Verbindungen der allgemeinen Formel A6 nach Anspruch 17 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D9 nach Tabelle 9, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 9:

Verbindung Nr.	Struktur
D9.001	N N N CI
D9.002	S H O S
D9.003	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
D9.004	S O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
D9.005	S N F
D9.006	

D9.007	O=S=O N N O HN F F
D9.008	O-P=O NH ₂ NH ₂ HX Br
D9.009	
D9.010	Br N—S-N
D9.011	

D9.012	NH ₂ N S N N N N N N N N N N N N N N N N N
D9.013	
D9.014	OH OH
D9.015	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

19. Verbindungen der allgemeinen Formel D10

worin

• R1, R2, R3 und R4 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis

C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino;

- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D10 verbunden sind;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D10 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

20. Verbindungen der allgemeinen Formel D10 nach Anspruch 19 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D10 nach Tabelle 10, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 10:

Verbindung Nr.	Struktur
D10.001	0=N

D10.000	
D10.002	O N N Br
D10.003	N N N CI
D10.004	
D10.005	
D10.006	PININ OLS
D10.007	N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.

•	
D10.008	N N N H
D10.009	
D10.010	Br O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
D10.011	
D10.012	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.013	Br O Br
D10.014	Br Br O

710011	AT AT
D10.015	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
D10.016	
D10.017	N-N N-o-
D10.018	Br O N N N Br
D10.019	N N N N O O
D10.020	

D10.021	CI N N N Br
D10.022	S N N
D10.023	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.024	N-N-N-N-O
D10.025	N.N.
D10.026	
D10.027	

D10.028	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
710.000	
D10.029	
D10.030	
D10.031	N-N N
D10.032	
D10.033	Jol _{N-N}
D10.034	

D10.005	T
D10.035	CI ON NO ON
	Ö
D10.036	Br
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
D10.037	
	N N N Br
D10.038	
	July W. W. July
D10.039	
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.040	ON POLINICAL MANAGEMENT OF THE POLICE OF THE
D10.041	
	

D10.042	
	N N N Br
D10.043	0=N+0-
	NINN
	est Cloto
D10.044	0 N N N O -
	O-N-1-O
D10.045	o Divo
	O N-N
D10.046	Br Q
	N N Br
D10.047	O Br
	I. N. I.
	N-N
D10.048	
D10.049	Ö 0 ^{-N} *0
10.047	CI ON NOT NO
	0 0

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
D10.050	Br O N N N N O
D10.051	
D10.052	Pinn Oo's
D10.053	N-N-N-O-
D10.054	Br N-N-O
D10.055	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.056	

D10.057	S-N N CI
D10.058	F S N
D10.060	Br N-N
D10.061	
D10.062	
D10.063	CINN

D10.064	
D10.064	
D10.065	N-N-N-Br
D10.066	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.067	Br O N N Br
D10.068	Br N+0
D10.069	
D10.070	N N N N O O O O O O O O O O O O O O O O

D10.071	O _N ,O
	O_N+O Br
D10.072	
D10.073	N-N-N-O-
D10.074	N-N-N-i=o
D10.075	
D10.076	N N N N

D10.077	N N N
	s i
D10.078	F
	"N
	0 N= 9
	○ -6
D10.079	0_ 0′
	Br O ON O
	Br
D10.080	
	CI N-N O
	C ₁
	<pre> </pre>
D10.081	
	N"
	N N
	CI

	Br Br
D10.084	Br Br O O
D10.085	I N N S
D10.086	Br N
D10.087	O-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N
D10.088	N-N N-0-
	D10.085

710,000	
D10.089	N-N-N-O
	Br O
D10.090	
D10.091	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.092	
D10.093	IN IN NO SCI
D10.094	Br O Br
D10.095	Br Br O
D10.096	O Br Br O Br

D10.097	
D10.098	N-N-N-O
D10.099	
D10.100	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
D10.101	N-N O-Q Br
D10.102	Br Br Br Br
D10.103	

D10.104	
D10.104	
	CI Br
D10.105	Br Br
	Br Br
D10.106	O Br Br
	l l
D10.107	Br
	○
·) N N N
D10.108	0~
210.100	O;N+O-
	N-N-N-N-
D10.109	o v
D10.109	Br
	O Br Br
D10.110	0
210.110	
	ş O Br
	Br

D10.111	0-N+ N-N- 0
D10.112	Br N N N N O N O
D10.113	
D10.114	Br Br Br
D10.115	
D10.116	O=N+ N-N

D10 117	
D10.117	o-
	l N
	H N O
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	ll O
D10.118	0
	N'
	N
	N-N O
	ci—(
D10.119	Pr 0 0
	Br 0
	Br. O
D10.120	0
	N-N-N-
	Br O II
	Br
D10.121	Br
	N
ļ	CI
	ÇI /—(
	CI—OO
D10 100	
D10.122	CI

D10.123	
	0
	√ 0
D10.124	
D10.12+	
	o viv
	N ⁺ O
D10.125	o≈N+.o_
	l "
	N N N
	· · · ·
	.
D10.126	0
•	N-N-N-10
	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.127	
	O N
)	Ň
	N-N
	0
D10.128	6
	N-N O
	-0 N

D10 100	
D10.129	
	N. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N
	"N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
D10.130	
	N. J. N.
D10.131	9
	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
D10 100	0-N-O
D10.132	
	O N N=N
D10.133	°,*-o⁻
	Br
·D10.134	9 0
	N N N N
	CI CI
<u> </u>	

	D10.135	Br N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	D10.136	N.N.
	D10.137	
	D10.138	
)	D10.139	CI NN NN NN NN NN NN NN NN NN NN NN NN NN
	D10.140	Br ON-N
	D10.141	S N N S

D10.142	N N N CI
D10.143	
D10.144	O N-N CI

worin

- R1, R2 und R3 gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstitu iertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem Imino;
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D11 verbunden sind

- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D11 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.
- 22. Verbindungen der allgemeinen Formel D11 nach Anspruch 21 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D11 nach Tabelle 11, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 11:

Verbindung Nr.	Struktur
D11.001	
D11.002	

D11.003	
	H ₂ N N
	14-0
	O" Br
D11.004	X-2
D11.005	X
D11.006	0 0
	0 N=
	Ö
D11.007	
D11.007	
	Y°
D11.008	
211.000	\triangle
	N.
	<u>\</u> /

	·
D11.009	S N NH ₂
D11.010	O-N-NH
D11.011	-0 N NH_2 NH_2
D11.012	
D11.013	O-N NH

$$R1 \xrightarrow{X} Z$$
 V
 $D12$

worin

 X und Z gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl und Amino (NH2, NHR2, NR2R3);

- Y f
 ür O, S oder NR4 steht;
- R1, R2, R3 und R4 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem tem Imino;
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D12 verbunden sind
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D12 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

24. Verbindungen der allgemeinen Formel D12 nach Anspruch 23 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D12 nach Tabelle 12, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 12:

Verbindung Nr.	Struktur
D12.001	

_		
	D12.002	O N N OH
		-N-H
		CI
	D12.003	CI
		8 0
1		- N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N
١		0-1-0
		°
	D12.004	
		_\
		0=
		CI CI
	D12.005	-0 0 1
	D12.003	
	!	
\	D12.006	·)v—
ji		
		N
	D12.007	
		N O N O N O N O N O N O N O N O N O N O
	L	

D12.008	
D12.008	N N N N
D12.009	S-71
	N N N Br
	20
D12.010	O O O O O O O O
	N
	of Clo
D12.011	∧ ∧ N
	0
D12.012	
	ни Д
D12.013	0 \$\int_F
D12.014	
	_N
	9
	N N N
	o I
	N ^N
	<u> </u>

D12.015	CI O N
D12.016	
D12.017	
D12.018	
D12.019	
D12.020	N CI CI CI

710.001	
D12.021	N CI
D12.022	
D12.023	Jon None Control of the Control of t
D12.024	N N N O Br
D12.025	

D12.026	
D12.027	CI
D12.028	CI OLNO
D12.029	
D12.030	O CI
D12.031	

D10 000	
D12.032	
	Br O
D12.033	
D12.034	CI
D12.035	
D12.036	Br—C
D12.037	CI

	D12.038	
\vdash	D12.039	. 13
		CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-CI-C
1	D12.040	J. N. OH
		O N N OH
t	D12.041	CI
	·	
	D12.042	N-N Br
	D12.043	Br
	D12.044	N CI

D12.045	N N N N N Br
D12.046	N O N O
D12.047	Br No
D12.048	N N O
D12.049	
D12.050	

worin

- X und Z gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio, unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl und Amino (NH2, NHR2, NR2R3);
- Y für O, S oder NR5 steht;
- das aromatische System ein sechsgliedriger Homo- oder Heteroaromat mit einem bis vier N-Atomen im Ring sein kann;
- R1 die Substitution des aromatischen Rests der Grundstruktur bezeichnet und für bis zu fünf Substituenten stehen kann;
- R1, R2, R3 und R4 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem tem Imino;
- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D13 verbunden sind;

 und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D13 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

26 Verbindungen der allgemeinen Formel D13 nach Anspruch 25 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D13 nach Tabelle 13, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon:

Tabelle 13:

Verbindung Nr.	Struktur
D13.001	
D13.002	NH ₂ O
D13.003	NH ₂ O H
D13.004	F NH

D13.005	CI NH ₂ O
D13.006	NH ₂
D13.007	CI

worin

- Y f
 ür O, S oder NR5 steht;
- R1, R2, R3 und R4 gleich oder verschieden sein können und gewählt sind aus der Gruppe, die besteht aus Wasserstoff, unsubstituiertem oder substituiertem, geradkettigem oder verzweigtem C₁- bis C₁₂-Alkyl, C₂- bis C₁₂-Alkenyl und C₂- bis C₁₂-Alkinyl, Hydroxy, Thiol, C₁- bis C₁₂-Alkoxy, C₁- bis C₁₂-Alkylthio unsubstituiertem oder substituiertem, unkondensiertem oder kondensiertem, gegebenenfalls ein oder mehrere Heteroatome aus der Gruppe N, O, P und S enthaltendem Aryl und Cycloalkyl, unsubstituiertem oder substituiertem Amino, unsubstituiertem oder substituiertem Carbonyl, unsubstituiertem oder substituiertem Thiocarbonyl und unsubstituiertem oder substituiertem tem Imino; und

- die heteroaromatischen oder heterocyclischen Reste über ein C-Atom oder ein Heteroatom mit der Grundstruktur der allgemeinen Formel D14 verbunden sind;
- und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen der allgemeinen Formel D14 und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomere davon, für die Verwendung in der Medizin.

28. Verbindungen der allgemeinen Formel D14 nach Anspruch 27 für die Verwendung in der Medizin, nämlich Verbindungen, die beispielsweise, aber nicht ausschliesslich gewählt sind aus der folgenden Gruppe D14 nach Tabelle 14, und Tautomere, Stereoisomere der Verbindungen und pharmazeutisch akzeptable Salze, Salzderivate, Tautomere und Stereoisomer davon:

Tabelle 14:

Verbindung Nr.	Struktur
D14.001	H OH
D14.002	
D14.003	H OH

D14.004	CI N O CI CI
D14.005	N H OH
D14.006	
D14.007	OH NOH

- 29. Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend mindestens eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 28, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.
- 30. Kosmetische Zusammensetzung, umfassend mindestens eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 28, gegebenenfalls in Kombination mit an sich üblichen Trägern oder Adjuvantien.

- 31. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Hemmung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidase oder analoger Enzyme.
- 32. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Dipeptidylpeptidase IV oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der Alanyl-Aminopeptidase und analoger Enzyme.
- 33. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammenset zung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Multipler Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Erkrankungen.
- 34. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Asthma bronchiale und anderen allergische Erkrankungen.
- 35. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen.
- 36. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Haut- und Schleimhauterkrankungen, wie Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, bevorzugt benigne fibrosierender und sklerosierender Hauterkrankungen und maligne fibroblastärer Hyperproliferationszustände.

- 37. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von akuten neuronalen Erkrankungen, insbesondere Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen.
- 38. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von chronischen neuronalen Erkrankungen, insbesondere Morbus Alzheimer, der Pick`schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an das Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Erkrankungen und Amyotropher Lateralsklerose.
- 39. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Atherosklerose, arterieller Entzündung, Vaskulitiden sowie [ub1]Stent-Restenose, auch in Form Medikament-beschichteter Stents, z.B. nach perkutaner transluminaler Angioplastie und Reperfusionssyndrom.
- 40. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Entzündungsreaktionen an oder durch in den Organismus implantierte medizin-technische Gegenstände (medical devices).
- 41. Verwendung nach Anspruch 40 in Form einer Beschichtung und Benetzung der Gegenstände oder einer stofflichen Beigabe mindestens einer der Verbindungen oder Zusammensetzungen zum Material der Gegenstände oder in Form einer zeitlich abgestuften oder parallelen lokalen oder systemischen Gabe.

- 42. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD).
- 43. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Prostatakarzinom und anderen Tumoren sowie Metastasierungen.
- 244. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Schwerem Akutem Respiratorischen Syndrom (SARS).
- 45. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 30 zur Prophylaxe und Therapie von Sepsis und Sepsis-ähnlichen Zuständen.
- 46. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme.
- 47. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme.
- 48. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arznei-

mittels zur Prophylaxe und Therapie von Multipler Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Erkrankungen.

289

- 49. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Asthma bronchiale und anderen allergische Erkrankungen.
- 50. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen.
- 51. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Haut- und Schleimhauterkrankungen, wie Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, benigner fibrosierender und sklerosierender Hauterkrankungen und maligner fibroblastärer Hyperproliferationszustände.
- 52. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von akuten neuronalen Erkrankungen, insbsondere Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen.
- 53. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von chronischen neuronalen Erkrankungen, insbe-

sondere Morbus Alzheimer, der Pick'schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Krankheitszuständen und Amyotropher Lateralsklerose.

- 54. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Atherosklerose, arterieller Entzündung, Stent-Restenose, auch in Form Medikament-beschichteter Stents, z.B. nach perkutaner transluminaler Angioplastie und Reperfusionssyndrom.
- 55. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Entzündungsreaktionen an oder durch in den Organismus implantierte medizin-technische Gegenstände (medical devices).
- 56. Verwendung nach Anspruch 55 in Form einer Beschichtung oder Benetzung der Gegenstände oder einer stofflichen Beimengung mindestens einer der Verbindungen oder Zusammensetzungen zum Material der Gegenstände oder zur Herstellung eines Arzneimittels in Form einer zeitlich abgestuften oder parallelen lokalen oder systemischen Gabe.
- 57. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD).
- 58. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arznei-

mittels zur Prophylaxe und Therapie von Prostatakarzinom und anderen Tumoren sowie Metastasierungen.

- 59. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Schwerem Akutem Respiratorischem Syndrom (SARS).
- 60. Verwendung von mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und Therapie von Sepsis und Sepsis-ähnlichen Zuständen.
- 61. Verfahren zur Hemmung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV und analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Hemmung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.
- 62. Verfahren zur topischen Beeinflussung der Aktivität der Alanyl-Aminopeptidasen oder analoger Enzyme allein oder in Kombination mit Inhibitoren der DPIV oder analoger Enzyme durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Beeinflussung der Enzymaktivität erforderlichen Menge.
- 63. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Multipler Sklerose, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa und anderen Autoimmunerkrankungen sowie entzündlichen Erkrankungen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

- 64. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Asthma bronchiale und anderen allergische Erkrankungen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 65. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie der Abstoßung von transplantierten Geweben und Zellen (wie allogener Nieren- oder Stammzelltransplantation) durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 66. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Haut- und Schleimhauterkrankungen, wie Psoriasis, Akne sowie dermatologischen Erkrankungen mit Hyperproliferation und veränderten Differenzierungszuständen von Fibroblasten, benigner fibrosierender und sklerosierender Hauterkrankungen und maligner fibroblastärer Hyperproliferationszustände durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 67. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von akuten neuronalen Erkrankungen, insbsondere Ischämie-bedingter zerebraler Schädigungen nach einem ischämischen oder hämorrhagischen Schlaganfall, Schädel/Hirn-Trauma, Herzstillstand, Herzinfarkt oder als Folge von herzchirurgischen Eingriffen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 68. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von chronischen neuronalen Erkrankungen, insbesondere Morbus Alzheimer, der Pick`schen Erkrankung, der Progressiven Supranukleären Palsy, der kortikobasalen Degeneration, der frontotemporalen Demenz, von Morbus Parkinson, insbesondere Parkinsonismus gekoppelt an Chromosom 17, von Morbus Huntington, von durch Prionen bedingten Krankheitszuständen und Amyotro-

pher Lateralsklerose durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

- 69. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Atherosklerose, arterieller Entzündung, Stent-Restenose, auch in Form Medikament-beschichteter Stents, z.B. nach perkutaner transluminaler Angioplastie und Reperfusionssyndrom durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 70. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Entzündungsreaktionen an oder durch in den Organismus implantierte medizin-technische Gegenstände (medical devices) durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 71. Verfahren nach Anspruch 70, worin die Verabreichung in Form einer zeitlich abgestuften oder parallelen lokalen oder systemischen Gabe mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 erfolgt.
- 72. Verfahren nach Anspruch 70, worin die Verabreichung durch Beschichtung oder Benetzung der Gegenstände mit mindestens einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 oder durch stoffliche Beimengung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 zu dem Material der Gegenstände erfolgt.
- 73. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Chronisch Obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD) durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen

Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

- 74. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Prostatakarzinom und anderen Tumoren sowie Metastasierungen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 75. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Schwerem Akutem Respiratorischem Syndrom (SARS) durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer fül die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.
- 76. Verfahren zur Prophylaxe und Therapie von Sepsis und Sepsis-ähnlichen Zuständen durch Verabreichung mindestens einer Verbindung oder pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche 1 bis 30 in einer für die Prophylaxe oder Therapie erforderlichen Menge.

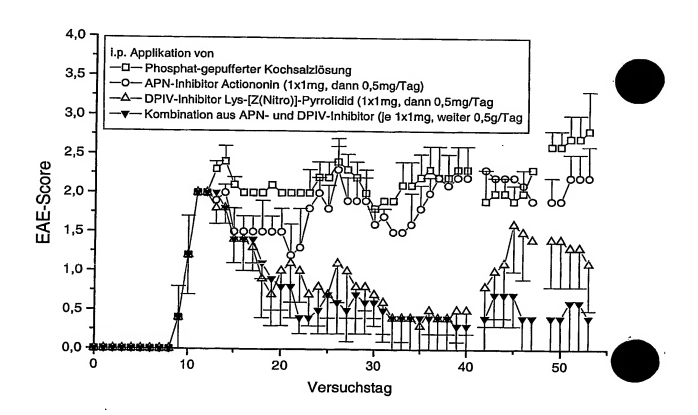
Zusammenfassung

Neue Dipeptidylpeptidase IV-Inhibitoren zur funktionellen Beeinflussung unterschiedlicher Zellen und zur Behandlung immunologischer, entzündlicher, neuronaler und anderer Erkrankungen

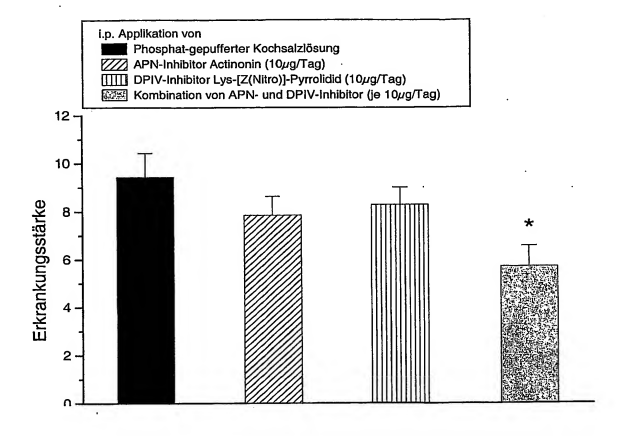
Die vorliegende Erfindung betrifft Substanzen, die Gly-Pro-p-Nitroanilid spaltende Peptidasen spezifisch inhibieren, für die Verwendung in der Medizin. Weiter betrifft die Erfindung die Verwendung mindestens einer derartigen Substanz oder mindestens einer mindestens eine derartige Substanz enthaltenden pharmazeutischen oder kosmetischen Zusammensetzung zur Prophylaxe und Therapie von Erkrankungen, insbesondere zur Prophylaxe und Therapie von Erkrankungen mit überschießender Immunantwort (Autoimmunerkrankungen, Allergien und Transplantatrejektionen), von anderen chronisch-entzündlichen Erkrankungen, neuronalen Erkrankungen und zerebralen Schädigungen, Hauterkrankungen (u. a. Akne und Schuppenflechte), Tumorerkrankungen und speziellen Virusinfektionen (u. a. SARS).

(keine Figur)

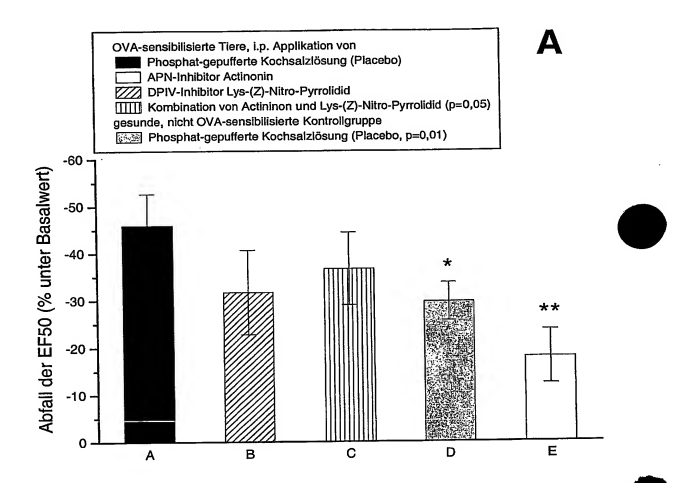
Figur 1



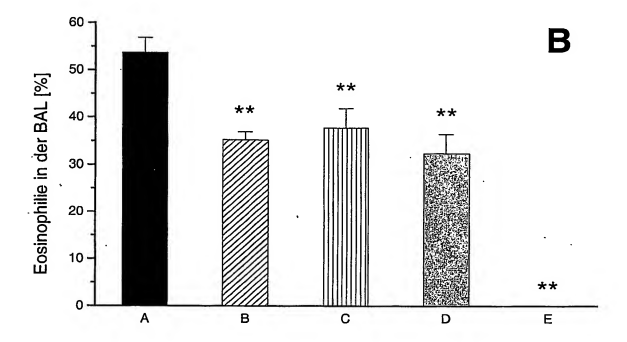
Figur 2



Figur 3A



Figur 3B



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.